This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

÷.				-
	**			
			•	
v. V.				
) · , .				
			•	
	·.			
			-	i.
		•		
				47
	141		•	
	90 2			
4.7	•			
		•	• •)	
			•	
•		• •		
* *				
¥.				
*		•		
>-				
				€. ∴•
			•	
		•		
			4	
				•
	i,			•
				•
				·
	i,			·

(19)日本国特許庁 (JP) (12) 公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号

特開平11-171848

(43)公開日 平成11年(1999)6月29日

(51) Int.Cl. ⁶	識別記号		FΙ					
C 0 7 C 237/40		C 0 7 C 237/40						
A61K 31/00	603		A61K 3		1/00		603L	
							603N	
	606						606F	
31/16		31/16						
		審査請求	未請求	請求項	の数8	OL	(全 72 頁)	最終頁に続く
(21)出願番号	特顧平10-270721		(71) }	人類出	00023	7204		
					富士レ	ビオ株	式会社	
(22)出顧日	平成10年(1998) 9月25日		東京都中央区日本橋浜町2丁目62番5号					
	•		(72) §	免明者	伊川	博		
(31)優先権主張番号	特 顧平9 -277942	東京都中央区日本橋浜町2丁目62番5号						
(32)優先日	平9 (1997) 9月26日	富士レビオ株式会社内						
(33)優先権主張国	日本 (JP)		(72) §	発明者	西村	雅人		
	•			東京都中央区日本橋浜町2丁目62番5号				
					富士レ	富士レビオ株式会社内		
			(72) §	発明者	岡田	啓示		
	,				東京都	東京都中央区日本橋浜町2丁目62番5号 富士レビオ株式会社内		
					富士し			
								最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 芳香族アミド誘導体

(57)【要約】 (修正有)

【課題】 心筋梗塞、脳梗塞、糖尿病等の成人病のリス クファクターとなる内臓脂肪症候群の治療に有効なAC C活性阻害剤としての新規な芳香族アミド誘導体の提 供。

【解決手段】 一般式

具体的には、例えば

で表される芳香族アミド誘導体。

【特許請求の範囲】 【請求項1】 一般式 【化1】

$$\begin{array}{c|c}
R^4 \\
NH \\
O \\
R^1 \\
R^2
\end{array}$$
(1)

で表される芳香族アミド誘導体

(式中、 R^1 及び R^2 は水素原子、置換もしくは無置換の $C_1 \sim C_{12}$ のアルキル基、置換もしくは無置換の芳香族炭化水素基または置換もしくは無置換の芳香族複素環基を示し、更に、この R^1 および R^2 は、同時に水素原子となることはなく、またそれらが結合している窒素原子と一体になり結合して5~7員の環構造を形成することができ、

 R^3 は水素原子、置換アミノ基、置換もしくは無置換の $C_1 \sim C_{12}$ のアルキル基、置換もしくは無置換の $C_2 \sim C_{12}$ のアルケニル基、置換もしくは無置換の $C_2 \sim C_{12}$ のアルキニル基、置換もしくは無置換の $C_1 \sim C_{12}$ のアルコキシ基、置換もしくは無置換の芳香族炭化水素基または置換もしくは無置換の芳香族複素環基を示し、

Yは一CH=CH-, -N=CH-, -CH=N-で表される基、硫黄原子または酸素原子を示し、

R4 は酸性官能基を示し、

環Aは置換もしくは無置換の芳香族炭化水素基、置換も しくは無置換の芳香族複素環基または置換もしくは無置 換の環状アルキル基を示す。)。

【請求項2】 環Aが1,2位に置換位置を有する芳香 族炭化水素基、1,2位に置換位置を有する芳香族複素 環基または1,1位に置換位置を有する環状アルキル基 である請求項1記載の芳香族アミド誘導体。

【請求項3】 R^3 が置換もしくは無置換の芳香族炭化水素基または置換もしくは無置換の芳香族複素環基を置換基として有する $C_1 \sim C_4$ アルキル基、置換もしくは無置換の芳香族炭化水素基または置換もしくは無置換の芳香族炭化水素基または置換もしくは無置換の芳香族炭化水素基または置換もしくは無置換の芳香族複素環基を置換基として有する $C_2 \sim C_4$ アルキニル基、または置換もしくは無置換の芳香族炭化水素基または置換もしくは無置換の芳香族炭化水素基または置換もしくは無置換の芳香族複素環基を置換基として有する $C_1 \sim C_4$ アルコキシ基であり、 R^1 が置換もしくは無置換の芳香族炭化水素基または置換もしくは無置換の芳香族炭化水素基または置換もしくは無置換の芳香族皮化水素基または置換もしくは無置換の芳香族複素環基を置換基として有する $C_1 \sim C_4$ のアルキル基である請求項2記載の芳香族アミド誘導体。

【請求項4】 R^3 が無置換の C_5 $\sim C_{12}$ アルキル基、無置換の C_5 $\sim C_{12}$ アルケニル基、無置換の C_6 $\sim C_{12}$

アルキニル基または無置換の $C_5 \sim C_{12}$ アルコキシ基であり、 R^1 が置換もしくは無置換の芳香族炭化水素基または置換もしくは無置換の芳香族複素環基を置換基として有する $C_1 \sim C_4$ のアルキル基である請求項2記載の芳香族アミド誘導体。

【請求項5】 R³ が水素原子であり、R¹ が置換もしくは無置換の芳香族炭化水素基、置換もしくは無置換の芳香族複素環基、または置換もしくは無置換のC₄ ~C₁₂のアルキル基である請求項2記載の芳香族アミド誘導体。

【請求項6】 酸性官能基がカルボキシル基である請求 項1記載の芳香族アミド誘導体。

【請求項7】 酸性官能基が一般式 R^5 CONHSO $_2$ 一で表される基である請求項1記載の芳香族アミド誘導体(式中、 R^5 は置換もしくは無置換の $C_1 \sim C_{12}$ のアルキル基、芳香族炭化水素基、置換アミノ基または置換もしくは無置換の $C_1 \sim C_{12}$ のアルコキシ基である。)。

【請求項8】 請求項1ないし7のいずれかに記載の芳 香族アミド誘導体またはその薬理学的に許容される塩を 有効成分とする医薬。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、芳香族アミド誘導体に係り、詳細にはAcetyl-CoA Carboxylase (以下、ACCと略記する場合もある) 阻害活性を有する新規な芳香族アミド誘導体に関する。

[0002]

【従来の技術】近年、内臓脂肪組織への中性脂肪、特にトリグリセリドの過剰蓄積は、高脂血症、高血圧症、動脈硬化症、心筋梗塞、耐糖能異常等の様々な疾患の主要なリスクファクターであることが明らかとなってきた。すなわち、内臓脂肪組織においては脂肪酸合成が活性化しており、この脂肪酸は門脈内に放出されるとインシュリン抵抗性を亢進し、さらに肝臓内に取り込まれトリグリセリドの原料として利用され、血漿中に放出されて高トリグリセリド血症を来すと考えられている。

【0003】一方、ACCはAcetyl-CoAよりMalonyl-Co A の合成を触媒する酵素であり、長鎖脂肪酸の生合成における律速酵素である。また、ACCによりAcetyl-CoA から合成されたMalonyl-CoA 自体は、遊離長鎖脂肪酸のエネルギー源としての消費に関与するCarnitine acyltransferase を制御していることが知られている。さらに、内臓脂肪組織における脂肪酸合成の活性化は、ACCの活性化が関与していると考えられている。したがって、ACC活性を阻害する薬剤は、生体内において長鎖脂肪酸の生合成を阻害すると同時に代謝を促進することにより生体内における長鎖脂肪酸量を減少させ、結果としてトリグリセリドの生合成を抑制することとなり、内臓脂肪の蓄積に基づく様々な疾患の治療および予防薬と

しての可能性を有する。

[0004]

【発明が解決しようとする課題】本発明者らはかかる観点より、心筋梗塞、脳梗塞、糖尿病等の成人病のリスクファクターとなる内臓脂肪症候群の治療に有効なACC活性阻害剤の探索を目的とし、鋭意検討した結果、下記一般式(I)で表される芳香族アミド誘導体に優れたACC阻害活性が認められることを新規に見いだし本発明を完成した。したがって、本発明は新規な芳香族アミド誘導体およびその塩を提供することを課題とし、またこれらの化合物を有効成分とする医薬、特にACC活性阻害剤を提供することを課題とする。

[0005]

【課題を解決するための手段】かかる課題を解決するために、本発明は一般式

[0006]

【化2】

【0007】(式中、R1 及びR2 は水素原子、置換も しくは無置換のC₁~C₁₂のアルキル基、置換もしくは 無置換の芳香族炭化水素基または置換もしくは無置換の 芳香族複素環基を示し、更に、このR¹ およびR² は、 同時に水素原子となることはなく、またそれらが結合し ている窒素原子と一体になり結合して5~7員の環構造 を形成することができ、R3 は水素原子、置換アミノ 基、置換もしくは無置換のC₁~C₁₂のアルキル基、置 換もしくは無置換のC。~C」のアルケニル基、置換も しくは無置換のC2~C12のアルキニル基、置換もしく は無置換のC₁~C₁₂のアルコキシ基、置換もしくは無 置換の芳香族炭化水素基または置換もしくは無置換の芳 香族複素環基を示し、Yは-CH=CH-, -N=CH -, -CH=N-で表される基、硫黄原子または酸素原 子を示し、R4 は酸性官能基を示し、環Aは置換もしく は無置換の芳香族炭化水素基、置換もしくは無置換の芳 香族複素環基または置換もしくは無置換の環状アルキル 基を示す。)で表される芳香族アミド誘導体およびその 塩を提供する。

[0008]

【発明の実施の形態】本発明により提供される前記一般式(I)で示される芳香族アミド誘導体はこれまで知られていなかった新規な化合物であり、かつこれらの化合物にACC活性阻害作用があることも全く知られていなかったものである。しかしながら 後記する薬理試験の結果から明らかなように、これら化合物には、優れたA

CC活性阻害作用があることが判明した。したがってこれら化合物は、特に、心筋梗塞、脳梗塞、糖尿病等の成人病のリスクファクターとなる内臓脂肪症候群の治療に有効なACC活性阻害剤として極めて有用なものである。しかして、本発明はその別の態様として、前記一般式(I)で表される芳香族アミド誘導体またはその塩を有効成分とする医薬をも提供するものである。

【0009】以下に、本発明が提供する芳香族アミド誘 導体について更に詳細に説明していくが、本明細書中に おいて「C₁~C₁₂のアルキル基」としては、直鎖状、 分枝鎖状または環状のいずれでもよく、メチル、エチ ル、n-プロピル、1-メチルエチル、シクロプロピ ル、n-ブチル、2-メチルプロピル、1-メチルプロ ピル、1, 1-ジメチルエチル、シクロブチル、n-ペ ンチル、1-メチルブチル、2-メチルブチル、3-メ チルブチル、シクロペンチル、2、2-ジメチルプロピ ル、n-ヘキシル、1-メチルペンチル、2-メチルペ ンチル、4-メチルペンチル、1-エチルブチル、2-エチルブチル、3,3-ジメチルブチル、シクロヘキシ ル、n-ヘプチル、5-メチルヘキシル、4.4-ジメ チルペンチル、シクロヘプチル、1-メチルヘキシル、 2-メチルヘキシル、1-プロピルブチル、2-エチル ペンチル、シクロヘキシルメチル、1,1-ジエチルプ ロピル、n-オクチル、6-メチルヘプチル、シクロオ クチル、1-メチルヘプチル、1-エチルヘキシル、 5,5-ジメチルヘキシル、2-シクロヘキシルエチ ル、n-ノニル、1-メチルオクチル、7-メチルオク チル、6,6-ジメチルヘプチル、n-デシル、1-メ チルノニル、8-メチルノニル、7,7-ジメチルオク チル、n-ウンデシル、1-メチルデシル、9-メチル デシル、8,8-ジメチルノニル、n-ドデシル、1-メチルウンデシル、10-メチルウンデシル、5-メチ ルウンデシル、9、9-ジメチルデシル等を例示するこ とができ、これらのアルキル基には更に種々の置換基が 置換されていてもよい。そのような置換基としては、塩 素、臭素、ヨウ素、フッ素等のハロゲン原子、ニトロ 基、アミノ基、シアノ基、水酸基、アルコキシ基、チオ ール基、フェニル、ナフチル等の芳香族炭化水素基、チ エニル、フリル、ピリジル等の芳香族複素環基を例示す ることができる。またこれらの芳香族炭化水素基および 芳香族複素環基には、更に前記ハロゲン原子、アルキル 基、アルコキシ基、ニトロ基、アミノ基、シアノ基、水 酸基、チオール基等の置換基を有することもできる。

【0010】また、「置換もしくは無置換の芳香族炭化水素基」とは、単環式または多環式であり、さらに環上に1個以上の種々の置換基を有していてもよい芳香族炭化水素基をいい、例えばフェニル、メチルフェニル、ジメトキシフェニル、ニトロフェニル、ジニトロフェニル、クロロフェニル、ジクロロフェニル、ブロモフェニル、ジブロモフェ

ニル、ヨードフェニル、フルオロフェニル、トリフルオロメチルフェニル、アミノフェニル、ヒドロキシフェニル、メルカプトフェニル、シアノフェニル、αーナフチル、βーナフチル基等を挙げることができる。

【0011】「置換もしくは無置換の芳香族複素環基」とは、環構成原子として窒素原子、硫黄原子、酸素原子等の複素原子を少なくとも1以上含む5員環または6員環の基であり、これらはベンゼン環と縮合していてもよく、さらに環上に1個以上の種々の置換基を有していてもよく、例えば、ピリジル、フリル、チエニル、インドリル、キノリル、イソキノリル、ベンブフラニル、ベンブチエニル、イミダゾリル、ベンズイミダゾリル、チアゾリル、オキサゾリル、ピラゾリル、ピリミジル、ピラジル、イソオキサゾリル、イソインドリル、ピロリル等を挙げることができる。

【0012】「 $C_2 \sim C_{12}$ のアルケニル基」は、直鎖状または分枝鎖状のいずれでもよく、1-メチル-1-プロペニル、1-メチル-2-プロペニル、1-メチル-2-プロペニル、1-メチルエテニル、1-プロペニル、1-プロペニル、1-プロペニル、1-プロペニル、1-プロペニル、1-プロペニル、1-プロペニル、1- ブテニル、1- ブテェル、1- ブテニル、1- ブテェル、1- ブテェル 1- ブテ

【0013】「 $C_2 \sim C_{12}$ のアルキニル基」としては、直鎖状または分枝鎖状のいずれでもよく、1-プロピニル、2-プロピニル、1-メチルー2-プロピニル、1-メチルー2-プロピニル、1-ブチニル、1-ブチニル、1-ブチニル、1-ベンチニル、1-ベンチニル、1-ベンチニル、1-ベンチニル、1-ベンチニル、1-ベンチニル、1-ベンチニル、1-ベンチニル、1-ベンタジイニル、1-ベンタジイニル、1-ベンタジイニル、1-ベンタジイニル、1-ベンタジイニル、1-ベンタンエル、1-ベング・カンデンニル、1-ベング・カンデシニル、ドデセニル等があげられ、これらの基には更に種々の置換基が置換されていてもよい。この置換基としては、前記 $C_1 \sim C_{12}$ のアルキル基で例示した置換基と同一の基を挙げることができる。

【0014】また、「 $C_1 \sim C_{12}$ のアルコキシ基」とは、アルキル基が上記の意味を有するアルキル置換オキシ基を意味し、具体的には、メトキシ、エトキシ、n-プロポキシ、1-メチルエトキシ、n-ブトキシ、2-メチルプロポキシ、1-メチルプロポキシ、2-メチル-2-プロポキシ、1, 1-ジメチルエトキシ、n-ペ

ンチルオキシ、3-メチルブトキシ、1-エチルプロボキシ、n-ヘキシルオキシ、3, 3-ジメチルブトキシ、0クロヘキシルメトキシ、0クロヘキシルメトキシ、オクチルオキシ、ノニルオキシ、デシルオキシ、ウンデシルオキシ、ドデシルオキシ等を例示することができる。またこれらのアルキル基には更に種々の置換基が置換されていてもよい。この置換基としては、前記00~0120 のアルキル基で例示した置換基と同一の基を挙げることができる。

【0015】また「酸性官能基」とは水酸基、メルカプ ト基、ヒドロキサム酸基、カルボキシル基、ホスホノ 基、スルホ基、スルフィノ基、スルフェノ基、チオカル ボキシル基、または、これらのアミド、Nー置換アミ ド、Nーアシルアミドを意味する。Nーアシルアミド基 としては、例えば一般式 R^5 CONHSO $_2$ ーで表され る基(式中、 R^5 は置換もしくは無置換の $C_1 \sim C_{12}$ の アルキル基、芳香族炭化水素基、置換アミノ基または置 換もしくは無置換の $C_1 \sim C_{12}$ のアルコキシ基であ る。)などを挙げることができる。R5 の置換アミノ基 としては、前記置換もしくは無置換の $C_1 \sim C_{12}$ のアル キル基、置換もしくは無置換の $C_2 \sim C_{12}$ のアルケニル 基、置換もしくは無置換の $C_2 \sim C_{12}$ のアルキニル基、 置換もしくは無置換の $C_1 \sim C_{12}$ のアルコキシ基、置換 もしくは無置換の芳香族炭化水素基、または置換もしく は無置換の芳香族複素環基が、窒素原子に1ないし2置 換したアミノ基であり、さらに置換基は結合する窒素原 子と一体となり1-ピロリジニル基、ピペリジノ基、1 ーピペラジニル基、モルホリノ基、チオモルホリノ基、 1-パーヒドロアゼピニル基等のヘテロ原子を含む5~ 7員の飽和複素環構造を形成することもできる。

【0016】酸性官能基としては、例えばカルボキシア ミド、ホスホンアミド、スルホンアミド、スルフィンア ミド、スルフェンアミド、チオカルボシサミド、N-ベ ンゾイルカルボキシアミド、N-フェニルカルボキシア ミド、Nーベンゾイルスルホンアミド、Nー(3ーベン ジルオキシベンゾイル) スルホンアミド、N-(4-ト リフルオロメチルベンゾイル) スルホンアミド、N-ベ ンジルスルホンアミド、N-フェニルスルホンアミド、 N- (4-ニトロベンゾイル) スルホンアミド、N-ベ ンゾイルホスホンアミド、Nーベンゾイルスルフィンア ミド、N-ベンゾイルチオカルボキシアミド、N-アセ チルスルホンアミド、N-プロパノイルスルホンアミ ド、N- (2-メチル) プロパノイルスルホンアミド、 N-ブタノイルスルホンアミド、N-ヘキサノイルスル ホンアミド、Nーデカノイルスルホンアミド、Nードデ カノイルスルホンアミド、N-(2,2-ジメチル)プ ロパノイルスルホンアミド、N-(2-シクロヘキシ ル) アセチルスルホンアミド、N-フェニルオキシカル ボニルスルホンアミド、Nーベンジルオキシカルボニル スルホンアミド、Nーメトキシカルボニルスルホンアミ

ド、N-エトキシカルポニルスルホンアミド、N-ブト キシカルボニルスルホンアミド、N-ヘキシルオキシカ ルボニルスルホンアミド、N-(2-メチル)プロポキ シカルボニルスルホンアミド、N-(2, 2-ジメチ ル) プロポキシカルボニルスルホンアミド、N-オクチ ルオキシカルボニルスルホンアミド、N-デシルオキシ カルボニルスルホンアミド、N-ドデシルオキシカルボ ニルスルホンアミド、N-フェニルアミノカルボニルス ルホンアミド、N-ベンジルアミノカルボニルスルホン アミド、N-メチルアミノカルボニルスルホンアミド、 N-エチルアミノカルボニルスルホンアミド、N-ブチ ルアミノカルボニルスルホンアミド、N-(1-メチ ル) エチルアミノカルポニルスルホンアミド、N-(2 ーメチル)プロピルアミノカルボニルスルホンアミド、 N-(2, 2-ジメチル)プロピルアミノカルボニルス ルホンアミド、Nーヘキシルアミノカルボニルスルホン アミド、Nーシクロヘキシルアミノカルボニルスルホン アミド、N-オクチルアミノカルボニルスルホンアミ ド、Nーデシルアミノカルボニルスルホンアミド、Nー ドデシルアミノカルボニルスルホンアミド、N-(1-ピペリジニルカルボニル) スルホンアミド、N-(1-ピペラジニルカルボニル) スルホンアミド、N-(4-モルホリルカルボニル) スルホンアミド等を例示するこ とができる。

【0017】前記一般式(I)で表される芳香族アミド誘導体において、置換基 R^1 および R^2 は、それらが結合している窒素原子と一体になり結合して前記 $5\sim7$ 員の飽和複素環構造を形成することができる。

【0018】本発明が提供する前記一般式(I)で表される芳香族アミド誘導体において、Aで示される環は、上記した芳香族炭化水素基または芳香族複素環基であるが、これらの基における置換様式は、R⁴で示される酸性官能基ならびにアミド側鎖が1,2位に置換位置を有するものが好ましく、また、Aが環状アルキル基である場合には、R⁴で示される酸性官能基ならびにアミド側鎖が1,1位に置換されるものが好ましい。

【0019】また、前記一般式(I)で表される芳香族 アミド誘導体において、 R^3 が置換もしくは無置換の芳香族炭素 環基を置換基として有する $C_1 \sim C_4$ アルキル基、置換 もしくは無置換の芳香族炭化水素基または置換もしくは無置換の芳香族複素環基を置換基として有する $C_2 \sim C_4$ アルケニル基、置換もしくは無置換の芳香族炭化水素 基または置換もしくは無置換の芳香族炭化水素 基または置換もしくは無置換の芳香族炭化水素 または置換もしくは無置換の芳香族複素環基を置換基として有する $C_1 \sim C_4$ アルコキシ基である場合には、 R^1 が置換もしくは無置換の芳香族炭化水素基または置換もしくは無置換の芳香族炭化水素基または置換もしくは無置換の芳香族炭化水素基または置換もしくは無置換の芳香族炭化水素基または置換もしくは無置換の芳香族炭化水素基または置換もしくは無置換の芳香族炭化水素基または置換もしくは無置換の芳香族炭化水素基または

であることが好ましい。

【0020】また、 R^3 が無置換の C_6 $\sim C_{12}$ アルキル基、無置換の C_6 $\sim C_{12}$ アルケニル基、無置換の C_6 $\sim C_{12}$ アルナニル基または無置換の C_5 $\sim C_{12}$ アルコキシ基である場合には、 R^1 が置換もしくは無置換の芳香族炭化水素基または置換もしくは無置換の芳香族複素環基を置換基として有する C_1 $\sim C_4$ のアルキル基であることが好ましい。さらに R^3 が水素原子である場合には、 R^1 が置換もしくは無置換の芳香族炭化水素基、置換もしくは無置換の芳香族複素環基、または置換もしくは無置換の C_4 $\sim C_{12}$ のアルキル基であることがこのこの好ましい。また、酸性官能基はカルボキシル基または一般式 R^5 CONHSO₂ \sim で表される基であることが好ましい。

【0021】本発明の芳香族アミド誘導体としては、例 えば以下の化合物を例示することができる。 2-(2-(2-ピリジル) アミノベンズアミド) 安息香酸; 2-(2-(2-チエニル)アミノベンズアミド)安息香 酸: 2-(2-(2-フルフリル) アミノベンズアミ ド) 安息香酸; 2-(2-ブチルアミノベンズアミド) 安息香酸; 2-(2-オクチルアミノベンズアミド) 安 息香酸;2-(2-ドデシルアミノベンズアミド)安息 香酸; 2-(2-シクロヘキルアミノベンズアミド) 安 息香酸; 2-[2-(2-メチルプロピルアミノ) ベン ズアミド] 安息香酸; 2-[2-(1-プロピルブチル アミノ) ベンズアミド] 安息香酸: 2-「2-(3-メ チルブチルアミノ) ベンズアミド] 安息香酸; 2-[2 - (1-メチルヘキシルアミノ) ベンズアミド] 安息香 酸;2-[2-(2-エチルヘキシルアミノ) ベンズア ミド] 安息香酸; 2-[2-(2, 2-ジメチルプロピ ルアミノ) ベンズアミド] 安息香酸: 2-[2-(3-フェニルプロピルアミノ) ベンズアミド] 安息香酸; 2 [2-(6-フェニルヘキシルアミノベンズアミド] 安息香酸; 2-[2-(N-メチル-N-ヘキシル)ア ミノベンズアミド]安息香酸;2-(2-イソインドリ ルベンズアミド) 安息香酸; 2-(2-ブチルアミノベ ンズアミド) -4-ニトロ安息香酸; 2-(2-ブチル アミノベンズアミド)-5-二トロ安息香酸;2-(2) ーブチルアミノベンズアミド) -5-トリフルオロメチ ル安息香酸;2-(2-ブチルアミノベンズアミド)-5-ヒドロキシ安息香酸; 2-(2-ブチルアミノベン ズアミド)-5-メトキシ安息香酸;2-(2-ブチル アミノベンズアミド)-5-クロロ安息香酸;

【0022】2-(2-ブチルアミノ-4-フェネチルベンズアミド)安息香酸;2-(2-フェニルアミノ-4-フェネチルベンズアミド)安息香酸;2-(2-ブチルアミノ-4-ベキシルベンズアミド)安息香酸;2-(2-ブチルアミノ-4-デシルベンズアミド)安息香酸;2-(2-メチルアミノ-4-フェニルエテニルベンズアミド)安息香酸;2-(2-ブチルアミノ-4

-フェニルエテニルベンズアミド) 安息香酸; 2-(2 -メチルアミノ-4-ベンジルオキシベンズアミド) 安 息香酸; 2-(2-ブチルアミノ-4-ベンジルオキシ ベンズアミド) 安息香酸; 2-(2-ブチルアミノ-4 ーシクロヘキシルオキシベンズアミド) 安息香酸: 2-(2-ブチルアミノ-4-デシルオキシベンズアミド) 安息香酸; 2-(2-(2-ピリジル) アミノ-4-フ ェニルエチニルベンズアミド) 安息香酸: 2-(2-(2-チエニル) アミノー4-フェニルエチニルベンズ アミド) 安息香酸; 2-(2-(2-フルフリル) アミ ノー4-フェニルエチニルベンズアミド)安息香酸;2 - (2-ブチルアミノ-4-フェニルエチニルベンズア ミド)安息香酸;2-(2-メチルアミノ-4-フェニ ルエチニルベンズアミド) 安息香酸: 2-(2-エチル アミノー4-フェニルエチニルベンズアミド) 安息香 酸; 2-(2-プロピルアミノ-4-フェニルエチニル ベンズアミド) 安息香酸; 2-(2-オクチルアミノー 4-フェニルエチニルベンズアミド)安息香酸;2-(2-デシルアミノー4-フェニルエチニルベンズアミ ド) 安息香酸; 2-(2-ベンジルアミノ-4-フェニ ルエチニルベンズアミド) 安息香酸; 2-[2-(3-フェニルプロピル) アミノー4ーフェニルエチニルベン ズアミド] 安息香酸:

【0023】2-(2-メチルアミノ-5-フェニルエ チニルベンズアミド) 安息香酸: 2-(2-エチルアミ ノ-5-フェニルエチニルベンズアミド) 安息香酸:2 - (2-プロピルアミノ-5-フェニルエチニルベンズ アミド) 安息香酸; 2-(2-ブチルアミノ-5-フェ ニルエチニルベンズアミド) 安息香酸: 2-(2-オク チルアミノー5-フェニルエチニルベンズアミド) 安息 香酸; 2-(2-ベンジルアミノ-5-フェニルエチニ ルベンズアミド) 安息香酸; 2-(2-フェニルアミノ -5-フェニルエチニルベンズアミド) 安息香酸; 2-(2-フェニルアミノ-3-フェニルエチニルベンズア ミド) 安息香酸; 2-[2-(3-フェニルプロピル) アミノー5-フェニルエチニルベンズアミド] 安息香 酸; 2-[2-(2-ヒドロキシエチル) アミノ-5-フェニルエチニルベンズアミド] 安息香酸; 2-[2-(2-メルカプトエチル)アミノ-5-フェニルエチニ ルベンズアミド] 安息香酸; 2-[2-(2-アミノエ チル) アミノー5ーフェニルエチニルベンズアミド] 安 息香酸; 2-[2-[2-(N, N-ジメチルアミノ) エチル] アミノー5ーフェニルエチニルベンズアミド] 安息香酸:

【0024】2-(2,6-ジへキシルアミノベンズアミド)安息香酸;2-(2,6-ジフェニルアミノベンズアミド)安息香酸;5-ヒドロキシ-2-(2-フェニルアミノ-4-フェニルエチニルベンズアミド)安息香酸;5-メチル-2-(2-フェニルアミノ-4-フェニルエチニルベンズアミド)安息香酸;5-ブロモー

2-(2-フェニルアミノ-4-フェニルエチニルベンズアミド)安息香酸;5-メトキシ-2-(2-フェニルアミノ-4-フェニルエチニルベンズアミド)安息香酸;5-アミノ-2-(2-フェニルアミノ-4-フェニルエチニルベンズアミド)安息香酸;5-メルカプト-2-(2-フェニルアミノ-4-フェニルエチニルベンズアミド)安息香酸;3-(2-フェニルアミノ-4-フェニルエチニルベンズアミド)チオフェン-2-カルボン酸

【0025】5-メチル-2-(2-フェニルアミノー 4-ベンジルオキシベンズアミド) 安息香酸; 5-プロ モー2-(2-フェニルアミノー4-ベンジルオキシベ ンズアミド) 安息香酸; 5-メトキシ-2-(2-フェ ニルアミノー4-ベンジルオキシベンズアミド) 安息香 酸;5-アミノ-2-(2-フェニルアミノ-4-ベン ジルオキシベンズアミド) 安息香酸: 5-メルカプトー 2-(2-フェニルアミノ-4-ベンジルオキシベンズ アミド) 安息香酸; 3-(2-フェニルアミノ-4-ベ ンジルオキシベンズアミド) チオフェンー2ーカルボン 酸2-[4-(1-オクチニル)-2-フェニルアミノベンズアミド] 安息香酸; 2-[4-(1-ペンチニ ル)-2-フェニルアミノベンズアミド] 安息香酸;2 **-[4-(3,3-ジメチルブタン-1-イル)-2-**フェニルアミノベンズアミド] 安息香酸; 2-[2-ブ チルアミノー4ー(3,3-ジメチルブタン-1-イ ル) ベンズアミド] 安息香酸; 2-[4-(3-シクロ ヘキシルプロパン-1-イル)-2-フェニルアミノベ ンズアミド] 安息香酸; 2-[2-ブチルアミノ-4-(3, 3-ジメチルブタン-1-イル) ベンズアミド] 安息香酸;

【0026】2-「2-ブチルアミノ-4-(2-フル フリル) エチニルベンズアミド] 安息香酸; 2-[2-フェニルアミノー5ー(2ーピリジル)エチニルベンズ アミド] 安息香酸; 2-[2-フェニルアミノ-5-(2-チエニル) エチニルベンズアミド] 安息香酸; 2 -[2-ブチルアミノ-5-(3-メトキシプロパン-1-イル) ベンズアミド] 安息香酸; 2-[2-ブチル アミノー5ー(3,3ージエトキシプロパン-1-イ ル) ベンズアミド] 安息香酸; 2-[2-ブチルアミノ -5-(4-ニトロフェニル)エチニルベンズアミド] 安息香酸; 2-[2-ブチルアミノ-5-(4-ヒドキ シフェニル) エチニルベンズアミド] 安息香酸; 2-[2-ブチルアミノー5-(4-シアノフェニル)エチ ニルベンズアミド] 安息香酸: 2-[2-ブチルアミノ -5-(4-アミノフェニル)エチニルベンズアミド] 安息香酸:

 $\begin{bmatrix}
 0027 \end{bmatrix}
 4 - () ジルオキシ-2-フェニルアミノ-N-(2-スルファモイルフェニル) ベンズアミド;2-ブチルアミノ-4-フェニルエチニル-N-(2-スルファモイルフェニル) ベンズアミド;2-(2-ピ$

リジル) アミノー4ーフェニルエチニルーNー(2-ス ルファモイルフェニル) ベンズアミド: 2-ブチルアミ (2-スルファモイルフェニル)ベンズアミド;4-(3,3-ジメチルブタン-1-イル)-2-フェニル アミノーNー(2-スルファモイルフェニル)ベンズア ミド: N-[2-(2-フェニルアミノ-4-フェニル エチニルベンズアミド)フェニルスルホニル]アセトア ミド; N-[2-(2-フェニルアミノ-4-フェニル エチニルベンズアミド) フェニルスルホニル] ブタンア ミド; N-[2-(2-フェニルアミノ-4-フェニル エチニルベンズアミド)フェニルスルホニル]ピバルア ミド; 2-メチル-N-[2-(2-フェニルアミノー 4-フェニルエチニルベンズアミド) フェニルスルホニ ル] プロパンアミド; N-[2-(2-ブチルアミノー 4-フェニルエチニルベンズアミド) フェニルスルホニ "ル] アセトアミド; N-[2-(2-ブチルアミノ-4 -フェニルエチニルベンズアミド) フェニルスルホニ ル] ヘキサンアミド

【0028】N-[2-[2-ブチルアミノ-4-(3, 3-ジメチルブタン-1-イル)ベンズアミド] フェニルスルホニル]アセトアミド: N-[2-[2-ブチルアミノー4ー(3,3-ジメチルブタン-1-イ ル)ベンズアミド]フェニルスルホニル]ピバルアミ ド; N-[2-[4-(3, 3-ジメチルブタン-1-イル) -2-フェニルアミノベンズアミド] フェニルス ルホニル] アセトアミド; N-[2-[4-(1-オク チニル) -2-フェニルアミノベンズアミド] フェニル スルホニル] アセトアミド; N-[2-[2-ブチルア ミノー4-(1-オクチニル)ベンズアミド]フェニル スルホニル] アセトアミド: N-[2-(2-フェニル アミノー4-フェニルエテニルベンズアミド)フェニル [2-[4-(3,3)]ージメチルブタンー1ーエニル) -2-フェニルアミノ ベンズアミド] フェニルスルホニル] アセトアミド; N - [2-[2-ブチルアミノ-4-(1-オクチニル) ベンズアミド] フェニルスルホニル] アセトアミド: N -[2-[(2-メチル)プロピルオキシカルボニルス ルファモイル]フェニル]-2-フェニルアミノ-4-フェニルエチニルベンズアミド; N-[2-[(2, 2 ージメチル) エトキシカルボニルスルファモイル] フェ ニル] -2-フェニルアミノ-4-フェニルエチニルベ ンズアミド: N-[2-(フェニルオキシカルボニルス ルファモイル)フェニル]-2-フェニルアミノ-4-フェニルエチニルベンズアミド: N-「2-(ヘキシル オキシカルボニルスルファモイル)フェニル]-2-フ ェニルアミノー4-フェニルエチニルベンズアミド:2 ープチルアミノーNー[[N-(2-メチルプロピル) オキシカルボニルスルファモイル]フェニル]-4-フ ェニルエチニルベンズアミド; 2-ブチルアミノ-N-

[2-(フェニルオキシカルボニルスルファモイル)フェニル]-4-フェニルエチニルベンズアミド;

【0029】 N-[2-(メチルアミノカルボニルスル ファモイル)フェニル]-2-フェニルアミノー4-フ ェニルエチニルベンズアミド: N-「2-「(2-メチ ル)プロピルアミノカルボニルスルファモイル]フェニ ル] -2-フェニルアミノ-4-フェニルエチニルベン ズアミド; N-[2-(フェニルアミノカルボニルスル ファモイル)フェニル]-2-フェニルアミノー4-フ ェニルエチニルベンズアミド; N-[2-(ブチルアミ ノカルボニルスルファモイル)フェニル] -2-フェニ ルアミノー4-フェニルエチニルベンズアミド:N-[2-(シクロヘキシルアミノカルポニルスルファモイ ル)フェニル] -2-フェニルアミノ-4-フェニルエ チニルベンズアミド; N-[2-[(1-ピペリジノ) カルボニルスルファモイル]フェニル]-2-フェニル アミノー4-フェニルエチニルベンズアミド; N-[2 - 「(4-メチルピペラジノ)カルボニルスルファモイ ル]フェニル]-2-フェニルアミノ-4-フェニルエ チニルベンズアミド:

【0030】本発明の芳香族アミド誘導体は、R4の酸性官能基が遊離カルボン酸あるいはスルホン酸等の場合にはその酸自体、またはその薬理学的に許容される塩のいずれの形態でも本発明の医薬として使用することができる。そのような塩としては、慣用の無毒性の塩であって、無機塩基との塩、例えばアルカリ金属塩(例えば、ナトリウム塩、カリウム塩など)、アルカリ土類金属塩(例えば、カルシウム塩、マグネシウム塩など)、アンモニウム塩、有機塩基との塩、例えば有機アミン塩(例えば、トリエチルアミン塩、ピリジン塩、ピコリン塩、エタノールアミン塩、トリエタノールアミン塩、N,Nージメチルアミノエチルアミン塩など)、あるいは塩基性アミノ酸との塩等を挙げることができる。

【0031】本発明の芳香族アミド誘導体は、例えば以下の方法に従って製造することができる。かかる製造方法を化学式で示せば以下のとおりにまとめられる。

[0032]

【化3】

【0033】式中、R¹ , R² , R³ , R⁴ , Yおよび 環Aは前記定義のとおりである。すなわち、本発明の芳香族アミド誘導体は基本的には、目的とする式(I)の 化合物に対応する式(II)で示されるアミノ化合物と、式(III)で示されるカルボン酸化合物とを縮合することにより製造することができる。

【0034】本縮合反応は縮合剤の存在下に行うことができ、縮合剤としては、例えばジシクロヘキシルカルボジイミド、1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミドヒドロクロリド等のカルボジイミド試薬、カルボニルジイミダゾール、2-クロロ-1-メチルピリジニウムヨウ化物塩等を用いることができる。

【0035】あるいは、式(III)で示されるカルボン酸化合物を、塩化チオニルまたは五塩化リン等のハロゲン化試薬と反応させ、対応する酸ハライドに変換するか、または例えばpートルエンスルホン酸クロリド、クロロ炭酸エチル、ピバロイルクロリド等により反応活性体である酸無水物に変換した後、式(II)で示されるアミノ化合物と反応させることにより行うこともできる。

【0036】また本縮合反応は、不活性な溶媒、例えばジエチルエーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサン等のエーテル類;ベンゼン、トルエン、キシレン等の芳香族炭化水素;シクロペンタン、シクロペキサン等の炭化水素;ジクロルメタン、ジクロルエタン、トリクロロエタン、クロロホルム等のハロゲン化炭化水素;アセトニトリル、プロピオニトリル等のニトリル類;酢酸エチル等のエステル類;N,Nージメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド等から選択される適当な溶媒を用いることができる。

【0037】さらに、本縮合反応は塩基の存在下に行うことができる。塩基としては、例えば、水素化ナトリウム、水素化カリウム等のアルカリ金属水素化物;水酸化ナトリウム、水酸化カリウム等のアルカリ金属水酸化物;炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、炭酸マグネシウム、炭酸カルシウム等のアルカリ金属(または土類金

属)炭酸化物;炭酸水素ナトリウム、炭酸水素カリウム等のアルカリ金属炭酸水素化物;ナトリウムメトキシド、カリウムエトキシド、カリウムエトキシド、カリウム第三ブトキシド等のアルカリウムエトキシド、カリウム第三ブトキシド等のアルカリ金属アルコキシド;トリメチルアミン、トリエチルアミン等のトリアルキルアミン;ピリジン、ジメチルアミノピリジン、ピコリン、ルチジン等のピリジン化合物等のような有機塩基または無機塩基をあげることができる。その塩基の使用量は、カルボン酸化合物に対して1~10倍当量使用するのが好ましい。

【0038】この場合の縮合反応における式(II)のアミノ化合物と式(III)のカルビオン酸のそれぞれの使用量は、ほぼ等モル量で行うことが好ましい。また、反応温度ならびに反応時間は反応させる式(II)ならびに(III)の化合物の種類等により一概に限定されないが、ほぼ○℃ないし使用する溶媒の沸点程度の温度条件下に、0.1ないし25時間程度反応させることにより収率良く目的とする化合物を得ることができる。また、縮合剤の使用量は、反応させる式(II)および(III)の化合物に対して1~10倍当量添加させるのが良い。

【0039】一方、上記の縮合反応により得られた前記一般式(I)で示される芳香族アミド誘導体において、置換基R4がカルボン酸エステルである場合には、通常のエステル加水分解反応、例えばメタノール、エタノール、プロパノール等のアルコール系溶媒中、水酸化ナトリウム水溶液、水酸化カリウム水溶液等のアルカリとの反応により、遊離カルボン酸へ誘導することができる。また、前記一般式(I)で示される芳香族アミド誘導体において、置換基R4がアシルスルホンアミド基である化合物は、例えば上記縮合反応で得られた式(I)で示される芳香族アミド誘導体の置換基R4がスルホンアミド基である化合物を、上記した不活性な溶媒中で上記した適当な塩基の存在下アシルハライドを反応させることにより誘導することもできる。

【0040】上記したこれらの反応を適宜組み合わせることにより目的とする前記一般式(I)で示される芳香族アミド誘導体を得ることができ、必要に応じて反応溶液を通常行われている精製手段、例えば沪過、デカンテーション、抽出、洗浄、溶媒留去、カラムまたは薄層クロマトグラフィー、再結晶、蒸留等に付すことにより単離精製することができる。

【0041】本発明の前記一般式(I)で示される芳香族アミド誘導体またはその薬理学的に許容される塩を医薬としてヒトに投与する場合、年齢および対象疾患の症状等により異なるが、その有効量、例えば、通常1日に5~30mgを1~3回に分け、経口投与するのが好ましい。本発明の医薬は、種々の剤型、例えば錠剤、カプセル剤、顆粒剤、散剤、トローチ剤、液剤等の経口投与

製剤とすることができる。これらの製剤化は、それ自体 公知の方法によって行い得る。例えば、本発明の式 (I) の化合物をデンプン、マンニトール、乳糖等の賦 形剤;カルボキシメチルセルロースナトリウム、ヒドロ キシプロピルセルロース等の結合剤:結晶セルロース、 カルボキシメチルセルロース等の崩壊剤; タルク、ステ アリン酸マグネシウム等の滑沢剤; 軽質無水ケイ酸等の 流動性向上剤等を適宜組み合わせて処方することによ り、錠剤、カプセル剤、顆粒剤、散剤、トローチ剤等を 製造することができる。

【0042】また本発明の医薬は、注射剤とすることも できる。この製剤化は、例えば、界面活性剤や分散剤等 によりあらかじめ生理食塩水等の水担体に分散または可 溶化しておいてもよいし、あるいはまた、必要時にその 都度分散または可溶化し得るように注射用結晶製剤また は凍結乾燥製剤としておいてもよい。上記の水担体には pH調整剤や安定化剤を任意成分として添加してもよ い。かかる注射剤の投与量および投与経路は特に限定さ れず、病状や患者の特性に合わせて、静脈内、動脈内、 皮下または腹腔内に安全かつ必要な量を、一気にまたは 点滴等により投与することができる。

[0043]

【実施例】以下に本発明を参考例、実施例および薬理試 験例によりさらに詳細に説明するが、本発明は以下の記 載によって何ら限定されるものではない。

【0044】参考例1:2-[2-(3-トリフルオロ メチルフェニルアミノ) ベンズアミド] 安息香酸エチル [0045]

【化4】

【0046】2-(3-トリフルオロメチルフェニルア ミノ) 安息香酸1.5g(5.33mmo1) の無水べ ンゼン溶液(20ml)に塩化チオニル2.0ml、 N, N-ジメチルホルムアミド数滴を加え、2時間加熱 還流した。室温まで冷却後、過剰の塩化チオニルを減圧 下留去し、残留物をベンゼン10mlに溶解し、再度減 圧下溶媒を留去した。残留物を酢酸エチル15mlに溶 解し、これを氷冷下炭酸カリウム1.30g(10.6 7mmo1)、2-アミノ安息香酸エチル0.78m1 (5.33mmol)の水(15ml)、酢酸エチル (10ml)の混合溶液に滴下し、室温で4時間攪拌し た。有機層を分離し、水層を酢酸エチルで抽出した。有 機層を水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシ ウムで乾燥後、溶媒を減圧下濃縮した。残留物をシルカ ゲルカラムクロマトグラフィーで精製し、標記化合物 1.82g(収率80.1%)を得た。

[0047] NMR (CDC I_3) $\delta: 1.43(3)$ H, t, J=7Hz), 4.42 (2H, q, J=7Hz), 6. 98 (1H, ddd, J=8Hz, 6Hz, 2Hz), 7. 14 (1H, t, J=8Hz), 7. 1 9-7.26(1H, m), 7.34-7.44(4)H, m), 7.47(1H, s), 7.60(1H, d t, J = 8 Hz, 1 Hz), 7.84 (1H, d, J =8Hz), 8.11(1H, dd, J=8Hz, 1H)z), 8. 79 (1H, d, J=8Hz), 9. 76 (1H, s), 12.00(1H, s)

【0048】実施例1:2-[2-(3-トリフルオロ メチルフェニルアミノ) ベンズアミド] 安息香酸 [0049]

【化5】

【0050】参考例1で製造した2-[2-(3-トリフルオロメチルフェニルアミノ)ベンズアミド]安息香酸エチル0.66g(1.54mmol)のエタノール溶液(15ml)に1N-水酸化ナトリウム水溶液15mlを加え、2時間加熱還流した。室温まで冷却し、エタノールを減圧下留去し、残留物をエーテルで抽出した。有機層を1N-塩酸、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧下濃縮した。残留物をエーテルーへキサンで再結晶し、標記化合物0.44g(収率71.6%)を得た。

[0051] NMR (CDC1₃) δ : 6. 96 (1 H, ddd, J=8Hz, 6Hz, 2Hz), 7. 15 -7. 29 (2H, m), 7. 35-7. 45 (4H, m), 7. 48 (1H, s), 7. 68 (1H, dt, J=8Hz, 1Hz), 7. 79 (1H, d, J=8Hz), 8. 19 (1H, d, J=8Hz), 8. 83 (1H, d, J=8Hz), 9. 70 (1H, s), 1 1. 73 (1H, s)

IR (ν , cm⁻¹, KBr):3500-2600, 1 708, 1652, 1612, 1582, 1456, 1 336, 1210, 1112, 752, 740 MS (m/z, %):400 (M⁺, 50), 382 (6), 263 (100), 264 (48)

融点:189~192℃

【0052】参考例2:2-[2-(2,3-ジメチルフェニルアミノ)ベンズアミド]安息香酸エチル【0053】

【化6】

[0054]2-(2,3-i)安息香酸2.0g(8.29mmol)の無水ベンゼン 溶液 (20ml) に塩化チオニル2.0ml、N、N-ジメチルホルムアミド数滴を加え、2時間加熱還流し た。室温まで冷却後、過剰の塩化チオニルを減圧下留去 し、残留物をベンゼン10mlに溶解し、再度減圧下溶 媒を留去した。残留物を酢酸エチル10m1に溶解し、 これを氷冷下炭酸カリウム2.1g(17.41mmo 1)、2-アミノ安息香酸エチル1.2m1(8.29 mmol)の水(15ml)、酢酸エチル(10ml) の混合溶液に滴下し、室温で3時間攪拌した。有機層を 分離し、水層を酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽 和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥 後、溶媒を減圧下濃縮した。残留物をシリカゲルカラム クロマトグラフィーで精製し、標記化合物1.3g(収 率40.4%)を得た。

[0055] NMR (CDC1₃) δ : 1. 44 (3 H, t, J=7Hz), 2. 22 (3H, s), 2. 3 3 (3H, s), 4. 43 (2H, q, J=7Hz), 6. 81 (1H, dt, J=7Hz, 1Hz), 6. 8 (1H, d, J=8Hz), 6. 98 (1H, d, J=7Hz), 7. 04-7. 30 (4H, m), 7. 5 9 (1H, dt, J=8Hz, 1Hz), 7. 82 (1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 8. 11 (1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 8. 83 (1H, d, J=8Hz), 9. 48 (1H, s), 11. 96 (1H,

s)

【0056】実施例2:2-[2-(2,3-ジメチルフェニルアミノ)ベンズアミド]安息香酸

[0057]

【化7】

【0058】参考例2で製造した2-[2-(2,3-ジメチルフェニルアミノ)ベンズアミド]安息香酸エチル0.61g(1.84mmol)のメタノール溶液(15ml)に1N-水酸化ナトリウム15mlを加え、3時間加熱還流した。室温まで冷却し、メタノールを減圧下留去し、残留物をエーテルで抽出した。有機層を1N-塩酸、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧下濃縮した。残留物をエーテルーへキサンで再結晶し、標記化合物0.34g(収率60.2%)を得た。

[0059] NMR (CDC l_3) δ : 2. 22 (3 H, s), 2. 33 (3H, s), 6. 79 (1H, t, J=8Hz), 6. 89 (1H, d, J=8Hz), 6. 99 (1H, d, J=7Hz), 7. 09 (1H, t, J=8Hz), 7. 13-7. 22 (2 H, m), 7. 23-7. 31 (1H, m), 7. 67 (1H, dt, J=8Hz, 1Hz), 7. 76 (1 H, d, J=7Hz), 8. 19 (1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 8. 87 (1H, d, J=8Hz), 9. 43 (1H, s), 11. 69 (1H, s) IR (ν , cm⁻¹, KBr): 3380, 3500-2 400, 1696, 1646, 1582, 1294, 1 254, 1212, 754, 650 MS (m/z, %): 360 (M+, 58), 342

MS (m/z, %):360 (M*-, 58), 342 (8), 223 (100), 224 (43)

(8), 223 (100), 224 (4)

融点:107~108℃

【 0 0 6 0 】 参考例3: 2 - (2 - フェニルアミノベンズアミド) 安息香酸エチル

`}

[0061]

【化8】

【0062】2-フェニルアミノ安息香酸0.50g(2.34mmol)の無水ベンゼン溶液(10ml)に塩化チオニル1.0ml、N,Nージメチルホルムアミド数滴を加え、2時間加熱還流し、溶媒を減圧下留去した。残留物をベンゼン10mlに溶解し、再度減圧下溶媒を留去した。残留物を酢酸エチル10mlに溶解し、これを氷冷下炭酸カリウム0.65g(4.69mmol)および2-アミノ安息香酸エチル0.34ml(2.25mmol)の水(15ml)、酢酸エチル(10ml)の混合溶液に滴下し、室温で18時間攪拌した。その後有機層を水、1N-塩酸、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。シリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し、標記化合物0.36g(収率42.2%)を得た。

【0063】NMR(CDCl₃) δ : 1.43(3 H, t, J=7Hz), 4.42(2H, q, J=7H z), 6.88(1H, dt, J=7Hz, 1Hz), 7.03(1H, t, J=7Hz), 7.12(1H, t, J=7Hz), 7.20-7.43(6H, m), 7.59(1H, dt, J=8Hz, 1Hz), 7.8 1(1H, d, J=8Hz), 8.10(1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 8.80(1H, d, J=8H z), 9.63(1H, s), 11.94(1H, s) 【0064】実施例3:2-(2-フェニルアミノベン ズアミド)安息香酸

【0065】

【化9】

【0066】参考例3で製造した2-(2-フェニルアミノベンズアミド)安息香酸エチル0.14g(0.337mmol)のメタノール溶液に1N水酸化ナトリウム15mlを加え、2時間加熱還流した。メタノールを減圧下留去し、エーテルで洗浄した。水層に氷冷下濃塩酸を滴下し酸性にした後、酢酸エチルで2回抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。残留物を酢酸エチルーペキサンで再結晶し、標記化合物0.10g(収率74.2%)を得た。

[0067] NMR (DMSO-d₆) δ : 6.91-7.04 (2H, m), 7.15-7.26 (3H, m), 7.26-7.37 (3H, m), 7.42 (1H, dt, J=8Hz, 1Hz), 7.65 (1H, dt, J=8Hz, 1Hz), 7.78 (1H, d, J=7Hz), 8.03 (1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 9.30 (1H, s), 12.01 (1H, s) IR (ν , cm⁻¹, KBr):3372,3400-2700,1696,1646,1584,1504,1452,1210,750

MS (m/z, %):332 (M⁺, 58), 314 (5), 195 (100), 223 (14), 196 (50), 167 (30)

融点: 239~240℃

【0068】実施例4:5-ニトロ-2-(2-フェニルアミノベンズアミド) 安息香酸

[0069]

【化10】

【0070】2-フェニルアミノ安息香酸0.50g(2.34mmo1)の無水ベンゼン溶液(10ml)に塩化チオニル0.26ml(3.51mmo1)を加え、2時間室温で攪拌し、減圧下溶媒を留去した。残留物の塩化メチレン溶液(10ml)を氷冷下2-アミノー5-ニトロ安息香酸427mg(2.34mmo1)およびトリエチルアミン0.65ml(4.68mmo1)の塩化メチレン溶液(100ml)に滴下し、室温で18時間攪拌した。有機層を水、1N-塩酸、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。シリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し、標記化合物300mg(収率34%)を得た。

[0071] NMR (CDC1₃) δ : 6. 95-7. 01 (2H, m), 7. 17 (2H, d, J=7H z), 7. 28-7. 34 (3H, m), 7. 45 (1 H, ddd, J=7Hz, 7Hz, 1Hz), 7. 79 (1H, d, J=7Hz), 8. 49 (1H, dd, J=7Hz, 2Hz), 7. 76 (1H, d, J=7Hz), 8. 86 (1H, dd, J=7Hz, 2Hz), 8. 86 (1H, dd, J=7Hz, 2Hz), 9. 20 (1 H, br-s), 12. 41 (1H, br-s) IR (ν , cm⁻¹, KBr): 1706, 1646, 1598, 1574, 1556, 1498, 1450, 1346, 1286, 1254 EI-MS (m/z, %): 377 (M⁺, 48), 347 (11), 197 (10), 196 (78), 168 (8)

融点:232~233℃

【0072】実施例5:2-フェニルアミノ-N-(2-スルファモイルフェニル)ベンズアミド

[0073]

【化11】

【0074】2-フェニルアミノ安息香酸1g(4.6 mmol)の無水ベンゼン溶液(10ml)に塩化チオニル0.26ml(6.9mmol)を加え、2時間室温で攪拌し、減圧下溶媒を留去した。残留物の塩化メチレン溶液(10ml)を氷冷下2-アミノベンゼンスルホンアミド808mg(4.6mmol)のピリジン溶液(10ml)に滴下し、室温で18時間攪拌し、塩化メチレンを留去した。残留物を酢酸エチルで抽出し水、1N-塩酸、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。シリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し、標記化合物1.2g

(収率70%)を得た。

(13)

(0075) NMR (CDCl₃) δ : 4.89(2 H, br-S), 6.86(1H, ddd, J=6H z, 6Hz, 1Hz), 7.06(1H, ddd, J=6Hz, 6Hz, 1Hz), 7.21-7.30(7 H, m), 7.63(1H, dd, J=6Hz, 6Hz), 7.67(1H, d, J=6Hz), 7.97(1H, d, J=6Hz), 8.40(1H, d, J=6Hz), 9.49(1H, br-S), 9.87(1H, br-s)

IR (ν , cm⁻¹, KBr): 1644, 1580, 1516, 1506, 1472, 1414, 1332, 1290, 1258, 1222, 1168, 1156 EI-MS (m/z, %): 367 (M+, 52), 236 (17), 196 (65), 195 (100), 167 (37)

融点:126~127℃

【0076】実施例6:N-[2-(4-ベンジルオキシ-2-フェンニルアミノベンズアミド)ベンゼンスルフォニル]ベンズアミド

[0077]

【化12】

【0078】実施例5で製造した4ーベンジルオキシー2ーフェニルアミノーNー(2ースルファモイルフェニル)ベンズアミド300mg(0.82mmol)、4ートリフルオロメチルベンゾイルクロリド0.24ml(1.64mmol)および炭酸カリウム340mg(2.4mmol)の水ージオキサン1:1溶液(10ml)を18時間攪拌した。溶媒を留去し、残留物を水および飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。シリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し、標記化合物200mg(収率45%)を得た。

[0079] NMR (CDC l_3) δ : 6. 92 (1 H, ddd, J=7Hz, 7Hz, 1Hz), 7. 00 (1H, ddd, J=7Hz, 7Hz, 1Hz), 7.

 $\begin{array}{c} 17 \, (2\, H,\, d,\, J=7\, H\, z)\,,\, 7.\,\, 2\, 9-7.\,\, 4\, 5\\ (5\, H,\, m)\,,\, 7.\,\, 6\, 4-7.\,\, 7\, 0\, (3\, H,\, m)\,,\, 7\, .\\ 9\, 5\, (1\, H,\, d\, d,\, J=7\, H\, z,\, 1\, H\, z)\,,\, 7.\,\, 9\, 6-\\ 8.\,\, 1\, 0\, (3\, H,\, m)\,,\, 8.\,\, 2\, 3\, (1\, H,\, d,\, J=7\, H\, z)\,,\, 9\, ,\, 4\, 0\, (1\, H,\, b\, r-S)\,,\, 1\, 0\, .\,\, 6\, 5\, (1\, H,\, b\, r-s) \end{array}$

IR (ν , cm⁻¹, KBr): 1696, 1662, 1 644, 1580, 1518, 1474, 1452, 1 324, 1288

$$\begin{split} &E\:I-MS\:(m\diagup z,\:\%):539\:(M^{\scriptscriptstyle +}\:,\:25)\:,\:2\\ &8\:8\:(6)\:,\:19\:7\:(7)\:,\:19\:6\:(5\:7)\:,\:19\:5\\ &(1\:0\:0)\:,\:1\:7\:3\:(9)\:,\:1\:6\:9\:(8) \end{split}$$

【0080】実施例7:2-(4-ベンジルオキシー2-フェニルアミノベンズアミド)安息香酸

【0082】2-フェニルアミノ-4-ベンジルオキシ 安息香酸100mg(0.31mmol)の塩化メチレン(10ml)溶液に窒素雰囲気下、塩化チオニル0.04ml(0.50mmol)を加え室温で1時間攪拌した後、溶媒を減圧下留去した。残留物を塩化メチレン10mlに溶解し、これを氷冷下トリエチルアミン0.2ml(1.30mmol)、2-アミノ安息香酸0.04g(0.31mmol)の塩化メチレン(10ml)溶液に滴下し、室温で18時間攪拌した。1N-塩酸を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食

塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し標記化合物38mg(収率27.7%)を得た。

[0083] NMR (CDC1₃) δ : 5. 04 (2 H, s), 6. 49 (1H, dd, J=9Hz, 2Hz), 6. 86 (1H, d, J=2Hz), 7. 05 (1H, t, J=7Hz), 7. 11-7. 18 (3 H, m), 7. 25-7. 42 (7H, m), 7. 64 (1H, dt, J=8Hz, 1Hz), 7. 73 (1 H, d, J=9. 0Hz), 8. 15 (1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 8. 81 (1H, d, J=8Hz), 9. 93 (1H, s), 11. 64 (1H, s) IR (ν , cm⁻¹, KBr): 3500-2500, 1682, 1652, 1580, 1524, 1452, 1254, 752

 $EI-MS (m/z, \%) : 438 (M^+, 20), 4$ 20 (43), 302 (11), 301 (16), 21 1 (9), 91 (100)

融点:203~204℃

【0084】実施例8:2-(2-フェニルアミノ-4-フェニルエチニルベンズアミド)安息香酸

[0085]

【化14】

【0086】2-フェニルアミノー4-フェニルエチニル安息香酸200mg(0.64mmol)の塩化メチレン(10ml)溶液に窒素雰囲気下、塩化チオニル0.15ml(1.90mmol)を加え、室温で1時間攪拌した後、溶媒を減圧下留去した。残留物を塩化メチレン10mlに溶解し、これを氷冷下トリエチルアミン0.36ml(2.55mmol)、2-アミノ安息香酸0.09g(0.64mmol)の塩化メチレン(10ml)溶液に滴下し、室温で18時間攪拌した。1N-塩酸を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。残留物をシリカゲルカラ

ムクロマトグラフィーで精製した後、アセトニトリルで 再結晶し、標記化合物37mg(収率13.4%)を得た。

[0087] NMR (DMSO- d_6) δ : 7. 06 (1H, t, J=7Hz), 7. 11 (1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 7. 19-7. 27 (3H, m), 7. 32-7. 46 (6H, m), 7. 54-7. 60 (2H, m), 7. 65 (1H, dt, J=8Hz, 1Hz), 7. 82 (1H, d, J=8Hz), 8. 03 (1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 8. 57 (1H, d, J=8Hz), 9. 36 (1H, s), 12. 08 (1H, s)

IR (ν , cm⁻¹, KBr): 3324, 3400-2 300, 1682, 1650, 1582, 1556, 1 416, 1266, 756 EI-MS (m/z, %): 432 (M⁺, 23), 4 14 (100), 295 (55), 188 (65), 1 87 (58)

【0090】4-フェニルエチニル-2-(3-トリフ ルオロフェニルアミノ) 安息香酸250mg(0.66 mmol)の無水ベンゼン溶液(10ml)に塩化チオ ニル1.0ml、N, N-ジメチルホルムアミド数滴を 加え、2時間加熱還流した。室温まで冷却後、過剰の塩 化チオニルを減圧下留去した。残留物をベンゼン10m 1に溶解し、再度減圧下溶媒を留去した。残留物を酢酸 エチル10m1に溶解し、これに氷冷下炭酸カリウム 0.18g(1.31mmol)、2-アミノ安息香酸 エチル0.1ml(0.66mmol)の水(15m 1) - 酢酸エチル(10m1)の混合溶液に滴下し、室 温で20時間撹拌した。有機層を分離し、水層を酢酸エ チルで抽出した。有機層を水、1 N - 塩酸、飽和炭酸水 素ナトリウム水溶液、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫 酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を留去した。シリカゲルカ ラムクロマトグラフィーで精製し、標記化合物0.10 g (収率29.4%)を得た。

[0091] NMR (DMSO- d_6) $\delta:1.44$ (3H, t, J=7Hz), 4.43 (2H, q, J=7Hz), 7.10 (1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 7.15 (1H, ddd, J=8Hz, 7Hz, 1Hz), 7.27-7.30 (1H, m), 7.33-7.37 (3H, m), 7.42-7.54 (6H, m), 7.61 (1H, ddd, J=8Hz, 7Hz, 1Hz), 7.81 (1H, d, J=8Hz), 8.12 (1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 8.78 (1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 9.83 (1H, s), 12.05 (1H, s)

【0092】実施例9:2-[4-フェニルエチニルー 2-(3-トリフルオロメチルフェニルアミノ)ベンズ アミド] 安息香酸 融点: 220~223℃ 【0088】参考例4: 2-「4-フェニルエチニルー 2-(3-トリフルオロメチルフェニルアミノ) ベンズ

アミド] 安息香酸エチル

【0089】 【化15】

C2H500C H HN CF3

【0094】参考例4で製造した2-[4-フェニルエチニルー2-(3-トリフルオロメチルフェニルアミノ)ベンズアミド]安息香酸エチル100mg(0.15mmo1)のエタノール(10ml)溶液に1N-水酸化ナトリウム水溶液10mlを加え、2時間加熱還流した。エタノールを減圧下留去し、残留物を濃塩酸にて中和し、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。残留物をアセトニトリルにて再結晶を行い、標記化合物75mg(収率77.6%)を得た。【0095】NMR(DMSO-d6) か:7.17-7.28(3H,m),7.38-7.54(7H,m),7.54-7.65(3H,m),7.82(1

H, d, J=8Hz), 8. 01 (1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 8.55(1H, d, J=8Hz), 9. 28 (1H, s), 12. 06 (1H, s) IR $(\nu, cm^{-1}, KBr): 3304, 3500-2$ 400, 1654, 1608, 1538, 1418, 1 334, 1256, 1226, 1128, 754 $EI-MS(m/z, \%):484(M^{+}, 12), 4$ 83 (34), 482 (100), 464 (12), 3 63 (12), 256 (27), 213 (13) 融点:228~230℃

【0096】参考例5:2-(2-ベンジルアミノベン ズアミド) 安息香酸エチル

[0097]

【化17】

【0098】2-アミノベンズアミド安息香酸エチル 1. 5g(5. 28mmol)のN, Nージメチルホル ムアミド溶液(20m1)に炭酸カリウムO.76g (5.54mmol) およびベンジルブロミドO.6m 1 (5.54 mm o 1) を加え、室温で18時間撹拌し た。反応溶液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機 層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムにて 乾燥し、溶媒を減圧下留去した。残留物をシリカゲルカ ラムクロマトグラフィーで精製し、標記化合物968m g(収率49.0%)を得た。

[0099] NMR (CDC l_3) $\delta: 1.43(3)$ H, t, J=7Hz), 4. 41 (2H, q, J=7Hz), 4.46 (2H, d, J=6Hz), 6.67 (1H, d, J=8Hz), 6.92(1H, dt, J)=7 Hz, 1 Hz), 7.10(1 H, dt, J=7 Hz, 1Hz), 7. 22-7. 41 (6H, m), 7. 57 (1H, dt, J=8Hz, 1Hz), 7.78(1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 8.09(1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 8. 30-8. 43 (1H, m), 8. 78 (1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 11.88(1H, s)

【0100】実施例10:2-(2-ベンジルアミノベ ンズアミド) 安息香酸

[0101]

【化18】

【0102】参考例5で製造した2-(2-ベンジルア ミノベンズアミド) 安息香酸エチル400mg(1.0 7mmol)エタノール溶液(15ml)に1N-水酸 化ナトリウム水溶液15m1を加え、3時間加熱還流し た。エタノールを減圧下留去し、残留物を濃塩酸にて酸 性にし酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水 で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を留 去した。残留物をエーテル/ヘキサンにて再結晶を行 い、標記化合物273mg(収率73.7%)を得た。 [0103] NMR (CDC1₃) δ : 4. 47 (2) H, s), 6.66-6.72(2H, m), 7.14(1H, dt, J=8Hz, 1Hz), 7.22-7.41 (7H, m), 7.64 (1H, dt, J=8H)z, 1Hz), 7.73 (1H, dd, J=8Hz, 1 Hz), 8. 16 (1H, dd, J=8Hz, 1H z), 8.81 (1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 11.63(1H, s) IR $(\nu, cm^{-1}, KBr) : 3404, 3500-2$ 800, 1698, 1644, 1610, 1516, 1 452, 1362, 1212, 756 $EI-MS(m/z, \%):346(M^+, 80), 3$ 28 (19), 210 (79), 209 (80), 18

1 (80), 180 (90), 91 (100) 融点:175~176℃

【0104】参考例6:2-(2-ジベンジルアミノベ ンズアミド) 安息香酸エチル

[0105]

【化19】

【0106】2-アミノベンズアミド安息香酸エチル1.5g(5.28mmol)のN,N-ジメチルホルムアミド溶液(20ml)に炭酸カリウム1.52g(11.08mmol)およびベンジルブロミド1.3ml(11.08mmol)を加え、室温で18時間撹拌した。反応溶液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムにて乾燥し、溶媒を減圧下留去した。残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し、標記化合物1.08mg(収率44.0%)を得た。

【0107】NMR (CDC l_3) δ : 1.33(3 H, t, J=7Hz), 4.28(2H, q, J=7Hz), 4.29(4H, s), 6.87(1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 7.06(1H, dt, J=8Hz, 1Hz), 7.11-1.21(11H, m), 7.58(1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 7.74(1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 8.07(1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 8.82(1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 8.82(1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 11.88(1H, s)【0108】実施例11:2-(2-ジベンジルアミノベンズアミド) 安息香酸

【0109】 【化20】

【0110】参考例6で製造した2-(2-ジベンジルアミノベンズアミド)安息香酸エチル750mg(1.61mmol)エタノール溶液(10ml)に1N-水酸化ナトリウム水溶液10mlを加え、3時間加熱還流した。エタノールを減圧下留去し、残留物を濃塩酸にて酸性にし酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去した。残留物を酢酸エチル/ヘキサンにて再結晶を行い、標記化合物590mg(収率84.0%)を得た。

[0111] NMR (CDC1₃) δ : 4. 27 (4 H, s), 6. 86 (1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 7. 07 (1H, dt, J=8Hz, 1Hz), 7. 11-7. 22 (10H, m), 7. 63 (1H, ddd, J=8Hz, 1Hz), 7. 80 (1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 8. 06 (1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 8. 80 (1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 11. 08 (1H, s) IR (ν , cm⁻¹, KBr): 3500-2700, 1718, 1636, 1506, 1452, 1288, 180, 1164, 762, 698 EI-MS (m/z, %): 436 (M+, 1), 435 (4), 346 (24), 345 (86), 327 (18), 209 (37), 208 (100), 91 (80)

融点:147~148℃

【0112】参考例7:2-(メチルアミノベンズアミ

ド) 安息香酸エチル

【0113】 【化21】

【0114】2-アミノベンズアミド安息香酸エチル1.0g(3.52mmol)のN,N-ジメチルホルムアミド溶液(10ml)に炭酸カリウム0.5g(3.70mmol)およびヨードメタン0.3ml(3.70mmol)を加え、室温で16時間撹拌した。反応溶液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムにて乾燥し、溶媒を減圧下留去した。残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し、標記化合物310mg(収率29.5%)を得た。

[0115] NMR (CDC1₃) δ : 1.42(3 H, t, J=7Hz), 2.91(3H, d, J=5H

【0118】参考例7で製造した2-(2-メチルアミノベンズアミド)安息香酸エチル95mg(0.32mmol)エタノール溶液(6ml)に1N-水酸化ナトリウム水溶液6mlを加え、1時間加熱還流した。エタノールを減圧下留去し、残留物を濃塩酸にて酸性にし酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去した。残留物をエーテル/ヘキサンにて再結晶を行い標記化合物80mg(収率93.1%)を得た。

[0119] NMR (CDC1₃) δ : 2.83 (3 H, s), 6.67 (1H, dt, J=8Hz, 1Hz), 7.18 (1H, dt, J=8Hz, 1Hz), 7.40 (1H, dt, J=8Hz, 1Hz), 7.60-7.70 (3H, m), 8.04 (1H, dd, J

【0122】2-アミノベンズアミド安息香酸エチル1.0g(3.52mmol)のN,N-ジメチルホルムアミド溶液(10ml)に炭酸カリウム1.0g(7.04mmol)およびヨードメタン0.6ml(7.04mmol)を加え、室温で16時間撹拌した。反応溶液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムにて乾燥し、溶媒を減圧下留去した。残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し、標記化合物710m

z), 4. 41 (2H, q, J=7Hz), 6. 69-6. 74 (2H, m), 7. 09 (1H, dt, J=8Hz, 1Hz), 7. 38 (1H, dt, J=8Hz, 1Hz), 7. 57 (1H, dt, J=8Hz, 1Hz), 7. 75 (1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 7. 82 (1H, s), 8. 09 (1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 8. 78 (1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 1Hz), 11. 84 (1H, s)

【0116】実施例12:2-(2-メチルアミノベンズアミド)安息香酸

[0117]

【化22】

=8Hz, 1Hz), 8.62 (1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 11.96 (1H, s), 13.71 (1H, br-s)

IR (ν, cm^{-1}, KBr) : 3424, 3400-2 500, 1690, 1642, 1608, 1522, 1452, 1296, 1214, 752

 $EI-MS(m/z, %): 270(M^+, 60), 2$ 52(6), 134(100), 105(16), 91 (30), 77(33)

融点:205~207℃

【 0 1 2 0 】参考例8:2 - (ジメチルアミノベンズア ミド)安息香酸エチル

[0121]

【化23】

g(収率64.6%)を得た。

[0123] NMR (CDC1₃) δ : 1. 39 (3 H, t, J=7Hz), 2. 82 (6H, s), 4. 3 5 (2H, q, J=7Hz), 7. 06-7. 12 (2 H, m), 7. 15 (1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 7. 42 (1H, ddd, J=8Hz, 7Hz, 1Hz), 7. 56 (1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 7. 96 (1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 8. 02 (1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 8. 9

3 (1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 12.60 (1H, s)

【0124】実施例13:2-(2-ジメチルアミノベ

【0126】参考例8で製造した2-(2-ジメチルアミノベンズアミド)安息香酸エチル484mg(1.55mmol)エタノール溶液(10ml)に1N-水酸化ナトリウム水溶液10mlを加え、2時間加熱環流した。エタノールを減圧下留去し、残留物を濃塩酸にて酸性にし酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去した。残留物をエーテル/ヘキサンにて再結晶を行い、標記化合物337mg(収率76.5%)を得た。

[0127] NMR (CDC1₃) δ : 4. 27 (4 H, s), 7. 09-7. 18 (3H, m), 7. 44 (1H, ddd, J=8Hz, 7Hz, 1Hz), 7. 64 (1H, dt, J=8Hz, 1Hz), 7. 99 (1H, dd, J=7Hz, 1Hz), 8. 10 (1 H, dd, J=8Hz, 1Hz), 8. 97 (1H, dd, J=8Hz, 1Hz)

IR (ν , cm⁻¹, KBr): 3400-2400, 1 716, 1636, 1580, 1512, 1450, 1 378, 1208, 770, 758

 $EI-MS(m/z, \%): 284(M^+, 15), 2$ 70(3), 148(100), 147(88), 10 5(16), 91(24), 77(19)

融点:137~138℃

【0128】参考例9:2-(2-ピペリジルベンズア

ミド) 安息香酸エチル

[0129]

【化25】

【0130】2-アミノベンズアミド安息香酸エチル5 00mg(1.76mmol)のN,N-ジメチルホル ンズアミド)安息香酸 【0125】 【化24】

HOOC H CH₃ CH

ムアミド溶液(15m1)に炭酸カリウム510mg (3.69mmo1)および1,5-ジョードペンタン 0.3m1(2.11mmo1)を加え、60℃で20 時間撹拌した。反応溶液に水を加え、酢酸エチルで抽出 した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナト リウムにて乾燥し、溶媒を減圧下留去した。残留物をシ リカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し、標記化合 物75mg(収率12.1%)を得た。

[0131] NMR (CDC1₃) δ : 1. 36 (3 H, t, J=7Hz), 1. 42-1. 50 (2H, m), 1. 56-1. 67 (4H, m), 3. 03 (4 H, t, J=5Hz), 4. 32 (2H, q, J=7Hz), 7. 05-7. 14 (3H, m), 7. 41 (1 H, ddd, J=8Hz, 7Hz, 1Hz), 7. 57 (1H, dt, J=8Hz, 1Hz), 8. 06 (1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 8. 84 (1H, d, J=8Hz), 12. 29 (1H, s)

【 0 1 3 2 】実施例 1 4 : 2 - (2 - ピペリジルベンズ アミド) 安息香酸

[0133]

【化26】

【0134】参考例9で製造した2-(2-ピペリジルベンズアミド)安息香酸エチル75mg(0.21mmol)エタノール溶液(10ml)に1N-水酸化ナトリウム水溶液10mlを加え、2時間加熱還流した。エタノールを減圧下留去し、残留物を濃塩酸にて酸性にし酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去

した。残留物を酢酸エチル/ヘキサンにて再結晶を行 い、 標記化合物 57mg (収率 76.5%) を得た。 [0135] NMR (CDC l_3) $\delta: 1.43-1.$ 50(2H, m), 1.50-1.65(4H, m),2.88-3.08(4H, m), 7.08-7.20(3H, m), 7.44 (1H, dt, J=8Hz, 1)Hz), 7. 61 (1H, dt, J=8Hz, 1H z), 7. 91 (1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 8.83(1H, d, J=8Hz)IR $(\nu, cm^{-1}, KBr) : 3400-2100, 1$ 676, 1576, 1520, 1452, 1418, 1 270, 908, 766, 756 $EI-MS(m/z, \%):324(M^+, 15), 1$ 88 (90), 187 (100), 159 (36) 融点:192~193℃ 【0136】参考例10:2-(2-クロロ-4-フェ

ニルエチニルベンズアミド) 安息香酸エチル

[0137]

【化27】2-クロロー4-フェニルエチニル安息香酸 0.82g(3.19mmol)の無水ベンゼン溶液 (10ml)に塩化チオニル1.0ml及びN,Nージメチルホルムアミド数滴を加え、1時間加熱還流した後、溶媒を減圧下留去した。残留物を酢酸エチル10mlに溶解し、これを氷冷下炭酸カリウム0.88g(6.39mmol)及び2-アミノ安息香酸エチル0.47ml(3.19mmol)の水(15ml)及び酢酸エチル(5ml)の混合溶液に滴下し、室温で3時間撹拌した。有機層を分離し、水層を酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液及び飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。残留物をシリカゲルクロマトグラフィーで精製した後、酢酸エチルーへキサンで再結晶し標記化合物1.08g(収率83.8%)を得た。

[0138] NMR (CDC l_3) δ : 1. 40 (3 H, t, J=7Hz), 4. 37 (2H, q, J=7Hz), 7. 16 (1H, ddd, J=8Hz, 8Hz, 1Hz), 7. 35-7. 41 (3H, m), 7. 39-7. 58 (3H, m), 7. 59-7. 66 (3H, m), 8. 10 (1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 8. 89 (1H, d, J=8Hz), 11. 62 (1H, s)

【 0139】参考例11:2-(2-クロロ-4-フェニルエチニルベンズアミド)安息香酸 【 0140】

【化28】参考例10で製造した(2-クロロ-4-フェニルエチニルベンズアミド)安息香酸エチル1.03g(2.55mmol)のエタノール(20ml)溶液に1M-水酸化ナトリウム水溶液20mlを加え、1時間加熱撹拌した後、エタノールを減圧下留去した。残留

物に濃塩酸を加え酸性にした後、酢酸エチルで抽出した。有機層を水及び飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。残留物をエタノールで再結晶し、標記化合物0.82g(収率86.0%)を得た。

[0141] NMR (DMSO- d_6) δ : 7. 26 (1H, ddd, J=8Hz, 8Hz, 1Hz), 7. 45-7. 50 (3H, m), 7. 59-7. 65 (2 H, m), 7. 66-7. 72 (2H, m), 7. 77 (1H, d, J=8Hz), 7. 83 (1H, d, J=1Hz), 8. 04 (1H, dd, J=8Hz), 1Hz), 8. 57 (1H, d, J=8Hz), 11. 67 (1H, s)

【0142】実施例15:2-(2-ヘキシルアミノ-4-フェニルエチニルベンズアミド) 安息香酸 【0143】

【化29】参考例10で製造した2-(2-クロロ-4-フェニルエチニルベンズアミド) 安息香酸300mg(0.80mmol)のヘキシルアミン(5ml)溶液に炭酸カリウム140mg(0.96mmol)及び5wt.%の活性化銅を加え、封管中170℃で3時間加熱撹拌した後、室温まで冷却し、ヘキシルアミンを減圧下留去した。残留物に1M-塩酸を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を水及び飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。残留物をシリカゲルクロマトグラフィーで精製した後、エタノールで再結晶し標記化合物0.12g(収率33.0%)を得た。

[0144] NMR (CDC1₃) δ : 0. 91 (3 H, t, J=7Hz), 1. 28-1. 40 (4H, m), 1. 40-1. 50 (2H, m), 1. 68-1. 76 (2H, m), 3. 20 (2H, t, J=7Hz), 6. 83 (1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 6. 89 (1H, d, J=1Hz), 7. 14 (1H, ddd, J=8Hz, 8Hz, 1Hz), 7. 34-7. 39 (3H, m), 7. 54-7. 60 (2H, m), 7. 60-7. 69 (2H, m), 8. 16 (1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 8. 80 (1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 11. 64 (1H, s) IR (ν , cm⁻¹, KBr): 3344, 2932, 1652, 1604, 1532, 1252, 762, 754

EI-MS (m/z, %): 440 (m+, 100), 422(19), 369(29), 304(34), 2 32(96)

融点:211-213℃

【 0 1 4 5 】 実施例 1 6 : 2 - (2 - ベンジルアミノー 4 - フェニルエチニルベンズアミド) 安息香酸 【 0 1 4 6 】

【化30】参考例10で製造した2-(2-クロロ-4

ーフェニルエチニルベンズアミド)安息香酸260mg (0.70mmol)のベンジルアミン (3ml)溶液 に炭酸カリウム0.12g (0.84mmol)及び5wt.%の活性化銅を加え、170℃で3時間加熱撹拌した後、室温まで冷却した。反応溶液に1M-塩酸を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を水及び飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。残留物をシリカゲルクロマトグラフィーで精製した後、エタノールで再結晶し標記化合物90mg (収率28.7%)を得た。

[0147] NMR (CDC l_3) δ : 4. 74 (2 H, s), 6. 85-6. 90 (2H, m), 7. 12 -7. 17 (1H, m), 7. 26-7. 30 (1H, m), 7. 32-7. 42 (6H, m), 7. 50-7. 55 (2H, m), 7. 64 (1H, ddd, J=8Hz, 7Hz, 1Hz), 7. 71 (1H, d, J=8Hz), 8. 16 (1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 8. 79 (1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 11. 71 (1H, s)

IR (ν, cm⁻¹, KBr): 3240, 1682, 1 650, 1604, 1538, 1266, 766, 75

EI-MS (m/z, %): 446 (m+, 100), 428 (37), 310 (84), 280 (87), 2 21 (42), 193 (69), 91 (22)

融点:226-228℃

【0148】参考例12:2-(2-メチルプロピル) アミノ安息香酸

[0149]

【化31】2-クロロ安息香酸1.0g(6.39mm o1)の2-メチルプロピルアミン(3m1)溶液に炭酸カリウム1.06g(7.16mmo1)及び5wt.%の活性化銅を加え、封管中170℃で1時間加熱撹拌した後、室温まで冷却した。反応溶液に1M-塩酸を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を水及び飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。残留物をシリカゲルクロマトグラフィーで精製し標記化合物0.99g(収率88.0%)を得た。

【0150】NMR(CDC l_3) δ : 1.03(6 H, d, J=7Hz), 1.99(1H, sept., J=7Hz), 3.04(2H, d, J=7Hz), 6.56(1H, ddd, J=8Hz, 8Hz, 1Hz), 6.68(1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 7.38(1H, ddd, J=8Hz, 7Hz, 1Hz), 7.98(1H, dd, J=8Hz, 1Hz) 【0151】実施例17:2-[2-(2-メチルプロピルアミノ)ベンズアミド]安息香酸

[0152]

【化32】参考例12で製造した2-(2-メチルプロ

ピル)アミノ安息香酸 0.30g(1.55mmol)の無水ベンゼン溶液(5ml)に塩化チオニル0.5ml及びN,Nージメチルホルムアミド数滴を加え、1時間加熱還流した後、溶媒を減圧下留去した。残留物を塩化メチレン10mlに溶解し、これを、窒素雰囲気下トリエチルアミン0.64ml(4.66mmol)及び2ーアミノ安息香酸0.21g(1.55mmol)の塩化メチレン(10ml)溶液に、氷冷下滴下し、室温で18時間撹拌した。反応溶液に1Mー塩酸を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を水及び飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。残留物をシリカゲルクロマトグラフィーで精製した後、エタノールで再結晶し標記化合物0.23g(収率46.9%)を得た。

[0153] NMR (CDCl₃) δ : 1. 06 (6 H, d, J=7Hz), 2. 02 (1H, se pt, J=7Hz), 3. 05 (2H, d, J=7Hz), 6. 69 (1H, dt, J=8Hz, 1Hz), 6. 76 (1H, d, J=8Hz), 7. 16 (1H, ddd, J=8Hz, 1Hz), 7. 38 (1H, ddd, J=8Hz, 7Hz, 1Hz), 7. 67 (1H, ddd, J=8Hz, 7Hz, 1Hz), 7. 72 (1H, ddd, J=8Hz, 1Hz), 8. 19 (1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 8. 84 (1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 8. 84 (1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 11. 57 (1H, s) IR (ν , cm⁻¹, KBr): 2962, 1658, 1602, 1576, 1532, 1256, 752, 738

EI-MS (m/z, %):312 (m+, 41), 2 69 (61), 251 (16), 132 (100), 1 20 (30)

融点:159-160℃

【0154】参考例13:2-シクロヘキシルアミノ安息香酸

[0155]

【化33】2-クロロ安息香酸1.0g(6.39mm o1)のシクロヘキシルアミン(3m1)溶液に炭酸カリウム1.06g(7.16mmo1)及び5wt.%の活性化銅を加え、封管中170℃で0.5時間加熱撹拌した後、室温まで冷却した。反応溶液に1M-塩酸を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を水及び飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。残留物をシリカゲルクロマトグラフィーで精製し標記化合物1.27g(収率90.6%)を得た。

[0156] NMR (CDC1₃) δ : 1. 34-1. 47 (5H, m), 1. 60-1. 68 (1H, m), 1. 74-1. 83 (2H, m), 1. 98-2. 10 (2H, m), 3. 36-3. 46 (1H, m), 6. 56 (1H, ddd, J=8Hz, 7Hz, 1Hz),

6. 71 (1H, d, J=8Hz), 7. 36 (1H, ddd, J=8Hz, 7Hz, 1Hz), 7. 96 (1H, dd, J=8Hz, 1Hz)

【0157】実施例18:2-[2-(シクロヘキシルアミノ) ベンズアミド] 安息香酸

[0158]

【化34】参考例13で製造した2-シクロへキシルアミノ安息香酸0.30g(1.55mmol)の無水ベンゼン溶液(10ml)に塩化チオニル0.5ml及びN,Nージメチルホルムアミド数滴を加え、1時間加熱環流した後、溶媒を減圧下留去した。残留物を塩化メチレン10mlに溶解し、これを窒素雰囲気下、トリエチルアミン0.57ml(4.11mmol)及び2-アミノ安息香酸0.19g(1.37mmol)の塩化メチレン(10ml)溶液に氷冷下滴下し、室温で18時間撹拌した。反応溶液に1M-塩酸を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を水及び飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。残留物をシリカゲルクロマトグラフィーで精製した後、エタノールで再結晶し標記化合物0.30g(収率59.3%)を得た。

[0159] NMR (CDC1₃) δ : 1. 26-1. 40 (3H, m), 1. 40-1. 52 (2H, m), 1. 58-1. 68 (1H, m), 1. 72-1. 84 (2H, m), 1. 99-2. 05 (2H, m), 3. 44-3. 54 (1H, m), 6. 63 (1H, dd d, J=8Hz, 8Hz, 1Hz), 6. 85 (1H, d, J=8Hz), 7. 19 (1H, ddd, J=8Hz, 8Hz, 1Hz), 7. 34 (1H, ddd, J=8Hz, 8Hz, 1Hz), 7. 67 (1H, dd, J=8Hz, 8Hz, 1Hz), 7. 67 (1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 8. 86 (1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 8. 86 (1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 12. 07 (1H, s)

IR (ν , cm⁻¹, KBr): 2936, 1658, 1574, 1532, 1252, 754, 740 EI-MS (m/z, %): 338 (m+, 100), 326 (5), 295 (22), 202 (18), 201 (16), 158 (41), 132 (19), 120 (19)

融点:230-232℃

【0160】参考例14:2-(2-クロロベンズアミド) 安息香酸エチル

[0161]

【化35】2-クロロ安息香酸3.0g(19.2mm o 1)の無水ベンゼン溶液(30ml)に塩化チオニル2.0ml及びN,N-ジメチルホルムアミド数滴を加え、1時間加熱還流した後、溶媒を減圧下留去した。残留物を酢酸エチル(20ml)に溶解し、これを氷冷下炭酸カリウム5.3g(38.3mmol)及び2-アミノ安息香酸エチル2.8ml(19.2mmol)の

水(30m1)及び酢酸エチル(15m1)の混合溶液に滴下し、室温で3時間撹拌した。有機層を分離し、水層を酢酸エチルで抽出した。有機層を水及び飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。残留物をエーテルーへキサンで再結晶し標記化合物5.2g(収率89.7%)を得た。

[0162] NMR (CDC1₃) δ : 1. 39 (3 H, t, J=7Hz), 4. 36 (2H, J=7Hz), 7. 16 (1H, ddd, J=8Hz, 7Hz, 1Hz), 7. 34-7. 43 (2H, m), 7. 45-7. 49 (1H, m), 7. 61 (1H, ddd, J=8Hz, 7Hz, 1Hz), 7. 66 (1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 8. 09 (1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 8. 90 (1H, d, J=8Hz) 1 1. 55 (1H, s)

【0163】参考例15:2-(2-クロロベンズアミド)安息香酸

[0164]

【化36】(2-クロロベンズアミド)安息香酸エチル5.22g(17.2mmol)のエタノール(50ml)溶液に1M-水酸化ナトリウム水溶液50mlを加え、3時間加熱還流した後、エタノールを減圧下留去した。残留物に氷冷下濃塩酸を滴下し酸性にした後、酢酸エチルで抽出した。有機層を水及び飽和食塩水の順で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。残留物を酢酸エチルーへキサンで再結晶し、標記化合物4.15g(収率87.6%)を得た。

[0165] NMR (DMSO- d_6) δ : 7. 22 (1H, ddd, J=8Hz, 8Hz, 1Hz), 7. 49 (1H, ddd, J=7, 7Hz, 1Hz), 7. 55 (1H, ddd, J=8Hz, 8Hz, 1Hz), 7. 58-7. 68 (2H, m), 7. 70 (1H, dd, J=7, 1Hz), 8. 03 (1H, dd, J=8Hz), 1Hz), 8. 60 (1H, d, J=8Hz), 11. 95 (1H, s)

【0166】実施例19:2-(2-ヘキシルアミノベンズアミド) 安息香酸

[0167]

【化37】参考例15で製造した2-(2-クロロベンズアミド)安息香酸400mg(1.45mmol)のヘキシルアミン(6ml)溶液に炭酸カリウム240mg(1.74mmol)及び5wt.%の活性化銅を加え、封管中170℃で1.5時間加熱撹拌した後、室温まで冷却した。反応溶液に1M-塩酸を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を水及び飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。残留物をシリカゲルクロマトグラフィーで精製した後、エタノールで再結晶し、標記化合物370mg(収率75.8%)を得た。

[0168] NMR (CDC1₃) $\delta:0.90$ (3

H, t, J=7Hz), 1. 28-1. 50 (6H, m), 1. 64-1. 74 (2H, m), 3. 19 (2 H, t, J=7Hz), 6. 67 (1H, ddd, J=8Hz, 8Hz, 1Hz), 6.74 (1H, d, J=8Hz), 7. 14 (1H, ddd, J=8Hz, 8Hz, 1Hz), 7.36(1H, ddd, J=8Hz,8Hz, 1Hz), 7.64 (1H, ddd, J=8Hz, 8Hz, 1Hz), 7.68(1H, dd, J=8)Hz, 1Hz), 8.16 (1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 8.80 (1H, dd, J=8Hz, 1H z), 11.52(1H, s) IR $(\nu, cm^{-1}, KBr) : 2924, 2856, 1$ 698, 1646, 1612, 1574, 1538, 1 294, 1222, 756, 740 EI-MS(m/z, %):340(m+, 94), 3. 22(13), 269(75), 251(26), 20.

融点:151-152℃ 【0169】実施例20:2-[2-(2,2-ジメチルプロピルアミノ)ベンズアミド] 安息香酸

4 (32), 132 (100), 120 (30)

[0170]

【化38】参考例15で製造した2-(2-クロロベンズアミド)安息香酸400mg(1.45mmo1)の2,2-ジメチルプロピルアミン(7ml)溶液に炭酸カリウム240mg(1.74mmol)及び5wt.%の活性化銅を加え、封管中170℃で3時間加熱撹拌した後、室温まで冷却した。反応溶液に1M-塩酸を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を水及び飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。残留物をシリカゲルクロマトグラフィーで精製した後、エーテルーへキサンで再結晶し、標記化合物170mg(収率36.3%)を得た。

[0171] NMR (CDC I_3) δ : 1.06 (9 H, m), 2.99 (2H, s), 6.64 (1H, d dd, J=8Hz, 8Hz, 1Hz), 7.13 (1 H, ddd, J=8Hz, 8Hz, 1Hz), 7.34 (1H, ddd, J=8Hz, 7Hz, 1Hz), 7.65 (1H, ddd, J=8Hz, 7Hz, 1Hz), 7.70 (1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 8.16 (1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 8.83 (1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 11.57 (1H, s)

IR (ν, cm⁻¹, KBr): 3368, 2960, 1 666, 1578, 1526, 1262, 758, 74

EI-MS (m/z, %): 326 (m+, 47), 2 69(89), 251(22), 132(100), 1 20(23)

融点:193-194℃

【0172】実施例21:2-(2-オクチルアミノベ

ンズアミド) 安息香酸 【0173】

【化39】参考例15で製造した2-(2-クロロベンズアミド) 安息香酸0.40g(1.45mmol)のオクチルアミン(4ml)溶液に炭酸カリウム0.24g(1.74mmol)及び5wt.%の活性化銅を加え、170℃で3時間加熱撹拌した後、室温まで冷却した。反応溶液に1M-塩酸を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を水及び飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。残留物をシリカゲルクロマトグラフィーで精製した後、エタノールで再結晶し、標記化合物0.25g(収率45.9%)を得た。

[0174] NMR (CDC1₃) δ : 0.89 (3 H, t, J=7Hz), 1.24-1.39 (8H, m), 1.39-1.49 (2H, m), 1.65-1.75 (2H, m), 3.19 (2H, t, J=7Hz), 6.67 (1H, ddd, J=8Hz, 8Hz, 1Hz), 6.75 (1H, d, J=8Hz), 7.14 (1H, ddd, J=8Hz, 8Hz, 1Hz), 7.36 (1H, ddd, J=8Hz, 7Hz, 1Hz), 7.64 (1H, ddd, J=8Hz, 7Hz, 1Hz), 7.69 (1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 8.17 (1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 8.80 (1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 8.80 (1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 11.67 (1H, s)

852, 1698, 1646, 1610, 1574, 1 540, 1292, 1204, 756, 738 EI-MS (m/z, %): 368 (m+, 90), 3 40(25), 269(96), 251,(22), 13 2(100), 120(30)

IR $(\nu, cm^{-1}, KBr) : 3228, 2928, 2$

融点:146-147℃

【0175】実施例22:2-(2-デシルアミノベンズアミド) 安息香酸

[0176]

【化40】参考例15で製造した2-(2-クロロベンズアミド)安息香酸400mg(1.45mmol)のデシルアミン(4ml)溶液に炭酸カリウム240mg(1.74mmol)及び5wt.%の活性化銅を加え、170℃で3時間加熱撹拌した後、室温まで冷却した。反応溶液に1M-塩酸を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を水及び飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。残留物をシリカゲルクロマトグラフィーで精製した後、アセトニトリルで再結晶し、標記化合物300mg(収率51.9%)を得た。

(0177) NMR (CDC1₃) δ : 0.88 (3 H, t, J=7Hz), 1.20-1.38 (12H, m), 1.38-1.48 (2H, m), 1.65-

1. 74 (2H, m), 3. 18 (2H, t, J=7Hz), 6. 66 (1H, ddd, J=8Hz, 8Hz, 1Hz), 6. 75 (1H, d, J=8Hz), 7. 13 (1H, ddd, J=8Hz, 8Hz, 1Hz), 7. 35 (1H, ddd, J=8Hz, 7Hz, 1Hz), 7. 64 (1H, ddd, J=8Hz, 7Hz, 1Hz), 7. 69 (1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 8. 15 (1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 8. 80 (1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 11. 58 (1H, s)

IR (ν , cm⁻¹, KBr):3326, 2924, 2 852, 1698, 1646, 1610, 1574, 1 540, 1294, 1200, 756, 736 EI-MS (m/z, %):396 (m+, 74), 3 68 (28), 340 (11), 269 (100), 2 51 (26), 132 (78), 120 (30)

【 0 1 7 8 】 参考例 1 6 : 2 - (2 - イソインドリルベンズアミド) 安息香酸エチル

[0179]

融点:126-127℃

【化41】2-(2-アミノベンズアミド)安息香酸エチル500mg(1.76mmol)のN,N-ジメチルホルムアミド(5ml)溶液に炭酸カリウム530mg(3.87mmol)及びα,α'ージブロモーローキシレン470mg(1.76mmol)を加え、110℃で3時間加熱撹拌した後、室温まで冷却した。反応溶液に1M-塩酸水溶液を加え酢酸エチルで抽出した。有機層を水及び飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。残留物をシリカゲルクロマトグラフィーで精製し、標記化合物360mg(収率53.1%)を得た。

(0180) NMR (CDC1₃) δ : 1. 31 (3 H, t, J=7Hz), 4. 22 (2H, q, J=7Hz), 4. 75 (4H, m), 6. 88 (1H, ddd, J=8Hz, 7Hz, 1Hz), 6. 97 (1H, d, J=8Hz), 7. 13 (1H, ddd, J=8Hz, 7Hz), 7. 58-7. 65 (2H, m), 8. 05 (1H, dd, J=8Hz), 11. 66 (1H, s)

【0181】実施例23:2-(2-イソインドリルベンズアミド) 安息香酸

[0182]

【化42】参考例16で製造した2-(2-イソインドリルベンズアミド)安息香酸エチル360mg(0.93mmol)のエタノール(5ml)溶液に1M-水酸化ナトリウム水溶液(5ml)を加え、2時間加熱還流した後、エタノールを減圧下留去した。残留物に、氷冷下濃塩酸を滴下し酸性にした後、酢酸エチルで抽出した。有機層を水及び飽和食塩水の順で洗浄し、無水硫酸

ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。残留物を 酢酸エチルーヘキサンで再結晶し、標記化合物260m g(収率77.7%)を得た。

[0183] NMR (CDC1₃) δ : 4. 71 (4 H, s), 6. 90 (1H, ddd, J=8Hz, 7Hz, 1Hz), 6. 99 (1H, d, J=8Hz), 7. 13-7. 23 (5H, m), 7. 40 (1H, ddd, J=8Hz, 7Hz, 1Hz), 7. 63 (1H, dd, J=7, 1Hz), 7. 67 (1H, ddd, J=8Hz, 7Hz, 1Hz), 8. 08 (1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 8. 97 (1H, d, J=8Hz), 11. 48 (1H, s) IR (ν , cm⁻¹, KBr): 3328, 1668, 1

518, 1264, 756 EI-MS (m/z, %):358 (m+, 15), 3 12(7), 269(10), 221(52), 193

· (100), 132(14) 融点: 185-186℃

【 0 1 8 4 】 実施例 2 4 : 2 - [2 - (1 - プロピルブ チル) アミノベンズアミド] 安息香酸

[0185]

【化43】参考例15で製造した2-(2-クロロベン ズアミド) 安息香酸0.26g(0.93mmol)の 4-ヘプチルアミン(3m1)溶液に炭酸カリウム0. 15g(1.11mmol)及び5wt.%の活性化銅 を加え、封管中170℃で5時間加熱撹拌した後、室温 まで冷却した。反応溶液に1M-塩酸を加え、酢酸エチ ルで抽出した。有機層を水及び飽和食塩水で順次洗浄 し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去し た。残留物をシリカゲルクロマトグラフィーで精製し、 標記化合物 0.15g (収率 45.0%)を得た。 [0186] NMR (CDC l_3) $\delta: 0.92$ (6 H, t, J = 7 Hz), 1.30-1.62(8H, m), 3. 50 (1H, pe nt, J=6Hz), 6. 61 (1H, ddd, J=8Hz, 7Hz, 1Hz)6. 75 (1H, d, J=8Hz), 7. 13 (1H, ddd, J=8Hz, 7Hz, 1Hz), 7.32(1H, ddd, J=8Hz, 7Hz, 1Hz), 7.68(1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 8.79(1

IR(ν , cm⁻¹, KBr):2956, 2928, 1652, 1602, 1578, 1532, 1256, 752, 742

H, dd, J=8Hz, 1Hz), 11.55(1H,

EI-MS (m/z, %): 354 (m+, 22), 3 11 (75), 293 (6), 174 (100), 14 6 (19), 132 (13)

融点:139-140℃

s)

【0187】実施例25:2-[2-(1-メチルヘキシル) アミノベンズアミド] 安息香酸

[0188]

【化44】参考例15で製造した2-(2-クロロベンズアミド) 安息香酸0.35g(1.27mmo1)の2-アミノヘプタン(3m1)溶液に炭酸カリウム0.21g(1.52mmo1)及び5wt.%の活性化銅を加え、封管中170℃で5時間加熱撹拌した後、室温まで冷却した。反応溶液に1M-塩酸を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を水及び飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。残留物をシリカゲルクロマトグラフィーで精製した後、ヘキサンで再結晶し、標記化合物0.23g(収率50.4%)を得た。

[0189] NMR (CDC1₃) δ : 0.88(3 H, t, J=7Hz), 1.24(3H, d, J=6Hz), 1.26-1.56(7H, m), 1.58-1.70(1H, m), 3.56(1H, q, J=6Hz), 6.63(1H, dd, J=7Hz, 7Hz),

$$\begin{array}{c|c} HO_2C & H & \longrightarrow \\ \hline & O & C1 & \end{array}$$

【0192】参考例15で製造した2-(2-クロロベンズアミド)安息香酸0.40g(1.45mmol)の2-エチルヘキシルアミン(3ml)溶液に炭酸カリウム0.24g(1.74mmol)及び5wt.%の活性化銅を加え、封管中170℃で3時間加熱撹拌した後、室温まで冷却した。反応溶液に1M-塩酸を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を水及び飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。残留物をシリカゲルクロマトグラフィーで精製した後、酢酸エチルーヘキサンで再結晶し、標記化合物0.25g(収率47.4%)を得た。

[0193] NMR (CDC l_3) δ : 0.86-0.96 (6H, m), 1.26-1.54 (8H, m), 1.61-1.72 (1H, m), 3.09 (1H, dd, J=12Hz, 6Hz), 3.11 (1H, dd, J=12Hz, 6Hz), 6.63-6.68 (1H, m), 6.74 (1H, d, J=8Hz), 7.13 (1H, ddd, J=8Hz, 7Hz, 1Hz), 7.

$$\overset{HO_2C}{\longleftrightarrow}\overset{H}{\overset{N}{\longleftrightarrow}}\overset{O}{\overset{Cl}{\longleftrightarrow}}$$

【0196】参考例15で製造した2-(2-クロロベンズアミド) 安息香酸0.30g(1.09mmol)の3-フェニルプロピルアミン(3ml)溶液に炭酸カリウム0.18g(1.31mmol)及び5wt.%の活性化銅を加え、170℃で3時間加熱撹拌した後、室温まで冷却した。反応溶液に1M-塩酸を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を水及び飽和食塩水で順次洗

6. 74 (1H, d, J=8Hz), 7. 10-7. 1 6 (1H, m), 7. 30-7. 38 (1H, m), 7. 60-7. 66 (1H, m), 7. 69 (1H, d d, J=8Hz, 1Hz), 8. 15 (1H, dd, J =8Hz, 1. Hz), 8. 79 (1H, d, J=8H z), 11. 54 (1H, s) IR (ν , cm⁻¹, KBr): 2952, 2932, 1 698, 1652, 1612, 1574, 1538, 1 264, 756, 742

EI-MS (m/z, %):354 (m+, 22), 3 36(4), 311(28), 283(67), 174 (100), 146(19), 132(13)

融点:108-109℃

【0190】実施例26:2-[2-(2-エチルヘキシル)アミノベンズアミド]安息香酸

[0191]

【化45】

36 (1H, ddd, J=8Hz, 7Hz, 1Hz), 7. 64 (1H, ddd, J=8Hz, 7Hz, 1Hz), 7. 69 (1H, dd, J=7, 1Hz), 8. 16 (1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 8. 82 (1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 11. 55 (1H, s)

IR (ν, cm⁻¹, KBr): 2960, 2924, 1 654, 1602, 1530, 1256, 788, 74

EI-MS (m/z, %):368 (m+, 23), 2 69 (70), 251 (18), 174 (3), 146 (5), 132 (100), 120 (28)

融点:120-121℃

【0194】実施例27:2-[2-(3-フェニルプロピル)アミノベンズアミド] 安息香酸

【0195】

【化46】

浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。残留物をシリカゲルクロマトグラフィーで精製し、標記化合物0.18g(収率42.9%)を得た。【0197】NMR(CDC 1_3) $\delta:1.98-2.08(2H,m),2.77(2H,t,J=7Hz),6.64-6.72(2H,m),7.10-7.24(4H,$

m), 7. 24-7. 36 (3H, m), 7. 61-7. 67 (1H, m), 7. 70 (1H, dd, J=8 Hz, 1Hz), 8. 15 (1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 8. 82 (1H, d, J=8Hz), 11. 61 (1H, s)

IR (ν, cm^{-1}, KBr) : 2920, 1650, 1602, 1574, 1534, 1262, 758 EI-MS (m/z, %): 374 (m+, 51), 3

$$\overset{HO_2C}{\longrightarrow}\overset{H}{\overset{N}{\longrightarrow}}\overset{V}{\longrightarrow}$$

【0200】実施例19で製造した2-(2-ヘキシルアミノベンズアミド)安息香酸0.15g(0.44mmol)のN,N-ジメチルホルムアミド(5ml)溶液に炭酸カリウム0.13g(0.97mmol)及びヨードメタン0.1ml(1.76mmol)を加え、50℃で17時間撹拌した。反応溶液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を水及び飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。残留物をシリカゲルクロマトグラフィーで精製し、標記化合物0.14g(収率85.7%)を得た。【0201】NMR(CDC13)δ:0.78(3H,t,J=7Hz),1.10-1.22(6H,

【0204】参考例17で製造した2-[2-(N-メチルへキシルアミノ)ベンズアミド]安息香酸メチル0.14g(0.38mmo1)のエタノール(5m1)溶液に1M-水酸化ナトリウム水溶液5m1を加え、2時間加熱還流した後、エタノールを減圧下留去した。残留物に氷冷下濃塩酸を滴下し酸性にした後、酢酸エチルで抽出した。有機層を水及び飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。残留物を酢酸エチルーへキサンで再結晶し、標記化合物0.09g(収率68.1%)を得た。

[0205] NMR (CDC1₃) δ : 0. 71-0. 77 (3H, m), 1. 05-1. 15 (6H, m), 1. 38-1. 50 (2H, m), 2. 78 (3H, s), 2. 92-3. 00 (2H, m), 7. 08-7. 18 (3H, m), 7. 38-7. 66 (1H, m), 7. 98 (1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 8. 08 (1H, dd, J=J=8Hz, 1Hz), 8. 87 (1H, d, J=8Hz) IR (ν , cm⁻¹, KBr): 2928, 1664, 1586, 1516, 1234, 756 EI-MS (m/z, %): 354 (m+, 22), 2

83 (42), 265 (46), 218 (69), 21

56 (3), 269 (69), 251 (22), 174 (5), 146 (14), 132 (100), 120 (36)

融点:202-203℃

【0198】参考例17:2-[2-(N-メチルヘキシルアミノ) ベンズアミド] 安息香酸メチル

[0199]

【化47】

m), 1. 40-1. 50 (2H, m), 2. 83 (3H, s), 2. 97-3. 04 (2H, m), 3. 88 (3H, s), 7. 07-7. 14 (2H, m), 7. 17 (1H, d, J=8Hz), 7. 41 (1H, ddd, J=8Hz, 7Hz, 1Hz), 7. 54-7. 60 (1H, m), 7. 98 (2H, ddd, J=9, 8, 1Hz), 8. 86 (1H, d, J=8Hz), 12. 58 (1H, s)

【0202】実施例28:2-[2-(N メチルヘキシルアミノ) ベンズアミド] 安息香酸

[0203]

【化48】

7 (93), 146 (46), 134 (100), 13 2 (67)

【0206】参考例18:2-(2,6-ジクロロベンズアミド)安息香酸エチル

[0207]

【化49】

【0208】2,6-ジクロロ安息香酸3.0g(15.7mmo1)の無水ベンゼン溶液(20ml)に塩化チオニル2.0ml及びN,N-ジメチルホルムアミド数滴を加え、2時間加熱還流した後、溶媒を減圧下留去した。残留物を酢酸エチル(20ml)に溶解し、これを氷冷下炭酸カリウム4.3g(31.4mmol)及び2-アミノ安息香酸エチル2.3ml(15.7mmol)の水(30ml)及び酢酸エチル(20ml)の混合溶液に滴下し、室温で42時間撹拌した。有機層を分離し、水層を酢酸エチルで抽出した。有機層を水及び飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。残留物をシリカゲルクロマ

トグラフィーで精製した後、酢酸エチルーへキサンで再結晶し標記化合物 2.8 g (収率53.6%)を得た。【0209】NMR (CDC l_3) δ : 1.39 (3 H, t, J=7Hz), 4.34 (2H, J=7Hz), 7.16-7.22 (1H, m), 7.30 (1 H, dd, J=9Hz, 2Hz), 7.61-7.67 (1H, m), 8.10 (1H, dd, J=8Hz, 1

【0212】参考例18で製造した(2,6-ジクロロベンズアミド)安息香酸エチル2.82g(8.34mmol)のエタノール(20ml)溶液に1M-水酸化ナトリウム水溶液(20ml)を加え、6時間加熱還流した後、エタノールを減圧下留去した。残留物に氷冷下濃塩酸を滴下し酸性にした後、酢酸エチルで抽出した。有機層を水及び飽和食塩水の順で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。残留物を酢酸エチルーへキサンで再結晶し、標記化合物2.08g(収率80.3%)を得た。

[0213] NMR (DMSO- d_8) $\delta:7.28$

$$HO_2C$$
 H
 O
 O
 $C1$

(1H, ddd, J=8Hz, 8Hz, 1Hz), 7. 55 (1H, dd, J=9Hz, 7Hz), 7.60-7.65 (2H, m), 7.70 (1H, ddd, J= 9Hz, 8Hz, 1Hz), 8.03 (1H, dd, J= 8Hz, 1Hz), 8.55 (1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 11.56 (1H, s)

【0214】実施例29:2-(2,6-ジフェニルア ミノベンズアミド) 安息香酸

【0215】 【化51】

$$HO_2C$$
 N
 O
 $C1$
 O
 $C1$

【0216】参考例19で製造した2-(2,6-ジクロロベンズアミド)安息香酸0.30g(0.97mmol)のアニリン(3ml)溶液に炭酸カリウム0.32g(2.32mmol)及び5wt.%の活性化銅を加え、4時間加熱還流した後、室温まで冷却した。反応溶液に1M-塩酸を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を水及び飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。残留物をシリカゲルクロマトグラフィーで精製したのち、酢酸エチルーへキサンで再結晶し、標記化合物0.13g(収率30.8%)を得た。

[0217] NMR (CDC l_3) δ : 6.83 (2 H, d, J=8Hz), 6.89-6.95 (2H, m), 7.06-7.16 (6H, m), 7.20-7.28 (4H, m), 7.53-7.59 (1H,

m), 8. 04 (1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 8. 72 (1H, d, J=8Hz), 11. 53 (1 H, s) IR (\nu. cm^1, KBr): 2960, 1680, 1

IR (ν , cm⁻¹, KBr): 2960, 1680, 1658, 1574, 1508, 1262, 752 EI-MS (m/z, %): 439 (m+, 57), 421 (10), 368 (8), 303 (23), 302 (22), 276 (73), 231 (52), 205 (100)

融点:110-111℃

【0218】実施例30:2-(2,6-ジヘキシルア ミノベンズアミド) 安息香酸

【0219】 【化52】

【0220】参考例19で製造した2-(2,6-ジク

ロロベンズアミド) 安息香酸 0.30g(0.97mm

○1)のヘキシルアミン(3ml)溶液に炭酸カリウム ○.32g(2.32mmol)及び5wt.%の活性 化銅を加え、封管中170℃で3時間加熱撹拌した後、 室温まで冷却した。反応溶液に1M-塩酸を加え、酢酸 エチルで抽出した。有機層を水及び飽和食塩水で順次洗 浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去 した。残留物をシリカゲルクロマトグラフィーで精製し た後、エーテルーヘキサンで再結晶し、標記化合物 0. 21g(収率49.9%)を得た。

[0221] NMR (CDC1₃) δ : 0.82 (3 H, t, J=7Hz), 1.19-1.39 (6H, m), 1.56-1.62 (2H, m), 3.08 (2 H, t, J=7Hz), 6.10 (2H, d, J=8Hz), 7.09-7.17 (2H, m), 7.62 (1

【0224】参考例10で製造した2-(2-クロロー4-フェニルエチニルベンズアミド)安息香酸0.40g(1.06mmol)の3-フェニルプロピルアミン(3ml)溶液に炭酸カリウム0.18g(1.28mmol)及び5wt.%の活性化銅を加え、180℃で3時間加熱撹拌した後、室温まで冷却した。反応溶液に1M-塩酸を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を水及び飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。残留物をシリカゲルクロマトグラフィーで精製した後、メタノールで再結晶し標記化合物0.30g(収率59.2%)を得た。

[0225] NMR (CDC1₃) δ : 2. 06 (2 H, pe nt, J=7Hz), 2. 78 (2H, t, J=7Hz), 3. 23 (2H, t, J=7Hz), 6. 82-6. 87 (2H, m), 7. 13-7. 32 (7 H, m), 7. 34-7. 39 (3H, m), 7. 54

【0228】参考例10で製造した2-(2-クロロー4-フェニルエチニルベンズアミド)安息香酸0.40g(1.06mmol)のオクチルアミン(3m1)溶液に炭酸カリウム0.18g(1.28mmol)及び5wt.%の活性化銅を加え、180℃で3時間加熱撹拌した後、室温まで冷却した。反応溶液に1M-塩酸を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を水及び飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。残留物をシリカゲルクロマトグラフィーで精製した後、酢酸エチルーへキサンで再結晶し標記

H, ddd, J=8Hz, 8Hz, 1Hz), 8.09 (1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 8.78 (1H, d, J=8Hz)

IR (ν , cm⁻¹, KBr):1682,1646,1 580,1520,1270,748

EI-MS(m/z, %):423(m+, 27), 4 05(13), 368(100), 286(42), 2 36(45)

融点:195-197℃

【0222】実施例31:2-[4-フェニルエチニル-2-(3-フェニルプロピルアミノ)ベンズアミド] 安息香酸

[0223]

【化53】

-7. 58 (2H, m), 7. 62-7. 69 (2H, m), 8. 18 (1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 8. 81 (1H, d, J=8Hz), 11. 62 (1H, s)

IR (ν , cm⁻¹, KBr): 2936, 1650, 1604, 1586, 1538, 1260, 754 EI-MS (m/z, %): 474 (m+, 80), 456 (57), 374 (20), 351 (50), 269 (23), 232 (100), 176 (27), 132 (41), 120 (22), 91 (72)

融点:199-200℃

【0226】実施例32:2-(2-オクチルアミノ-4-フェニルエチニルベンズアミド)安息香酸 【0227】

【化54】

化合物0.05g(収率9.6%)を得た。 【0229】NMR(CDC1 $_3$) δ :0.88(3 H, t, J=7Hz), 1.22-1.40(8H, m), 1.40-1.50(2H, m), 1.78(2 H, pent, J=7Hz), 3.20(2H, t, J=7Hz), 6.83(1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 6.89(1H, d, J=1Hz), 7.12-7.18(1H, m), 7.34-7.40(3H, m), 7.56-7.60(2H, m), 7.63-7.69(2H, m), 8.17(1H, dd, J=8

Hz, 1Hz), 8. 80 (1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 11. 59 (1H, s) IR (ν , cm⁻¹, KBr): 2924, 1656, 1604, 1564, 1520, 1254, 752 EI-MS (m/z, %): 450 (M-H8, 49), 421 (10), 368 (18), 351 (7

【0232】参考例10で製造した2-(2-クロロー4-フェニルエチニルベンズアミド)安息香酸0.30g(0.80mmol)のブチルアミン(2ml)溶液に炭酸カリウム0.13g(0.96mmol)及び5wt.%の活性化銅を加え、封管中180℃で3時間加熱撹拌した後、室温まで冷却した。反応溶液に1M-塩酸を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を水及び飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。残留物をシリカゲルクロマトグラフィーで精製し標記化合物018g(収率53.2%)を得た。

[0233] NMR (CDC l_3) δ : 0. 98 (3 H, t, J=7Hz), 1. 44-1. 54 (2H, m), 1. 66-1. 76 (2H, m), 3. 02 (2 H, t, J=7Hz), 6. 83 (1H, dd, J=8 Hz, 1Hz), 6. 89 (1H, d, J=1Hz),

【0236】参考例10で製造した2-(2-クロロー4-フェニルエチニルベンズアミド)安息香酸0.30g(0.80mmol)のデシルアミン(3ml)溶液に炭酸カリウム0.13g(0.96mmol)及び5wt.%の活性化銅を加え、180℃で3時間加熱撹拌した後、室温まで冷却した。反応溶液に1M-塩酸を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を水及び飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。残留物をシリカゲルクロマトグラフィーで精製した後、酢酸エチルーヘキサンで再結晶し標記化合物0.08g(収率18.9%)を得た。

[0237] NMR (CDC1₃) δ : 0. 87 (3 H, t, J=7Hz), 1. 20-1. 40 (12H, m), 1. 40-1. 50 (2H, m), 1. 66-1. 76 (2H, m), 3. 20 (2H, t, J=7Hz), 6. 83 (1H, dd, J=8Hz, 1Hz),

2), 176 (15)

融点:162-163℃

【0230】実施例33:2-(2-ブチルアミノ-4-フェニルエチニルベンズアミド)安息香酸

[0231]

【化55】

7. 12-7. 18(1H, m), 7. 33-7. 40(3H, m), 7. 54-7. 60(2H, m), 7. 62-7. 68(2H, m), 8. 17(1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 8. 80(1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 11. 59(1H, s) IR(ν , cm⁻¹, KBr): 3438, 2956, 1680, 1650, 1540, 1262, 754 EI-MS(m/z,%): 412(m+, 69), 394(12), 369(22), 276(33), 232(100), 176(23) 融点: 217-219°C

【0234】実施例34:2-(3-デシルアミノ-4-フェニルエチニルベンズアミド)安息香酸 【0235】

【化56】

6. 89 (1H, d, J=1), 7. 12-7. 18 (1H, m), 7. 23-7. 40 (3H, m), 7. 53-7. 59 (2H, m), 7. 62-7. 68 (2 H, m), 8. 17 (1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 8. 80 (1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 11. 60 (1H, s) IR (ν , cm⁻¹, KBr): 2924, 1652, 1608, 1538, 1258, 764, 754 EI-MS (m/z, %): 496 (m+, 42), 478 (87), 369 (26), 351 (100), 323 (30), 232 (45) 融点: 144-146°C

【0238】参考例20:2-(2-クロロ-5-フェニルエチニルベンズアミド) 安息香酸エチル

[0239]

【化57】

【0240】2-クロロー5-フェニルエチニル安息香酸2.0g(7.79mmol)の無水ベンゼン溶液(15ml)に塩化チオニル1.0ml及びN,N-ジメチルホルムアミド数滴を加え、1時間加熱還流した後、溶媒を減圧下留去した。残留物を酢酸エチル(20ml)に溶解し、これを氷冷下炭酸カリウム2.1g(15.6mmol)及びアミノ安息香酸エチル1.1ml(7.79mmol)の水(15ml)及び酢酸エチル(10ml)の混合溶液に滴下し、室温で2時間撹拌した。有機層を分離し、水層を酢酸エチルで抽出した。有機層を水及び飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。残留物を酢酸エチルーへキサンで再結晶し標記化合物1.7g(収率53.4%)を得た。

【0244】参考例20で製造した2-(2-200-5-2) エルエチニルベンズアミド)安息香酸エチル 1.68 g (4.16 mm o 1) のエタノール (15 m 1) 溶液に1 M - 水酸化ナトリウム水溶液20 m 1 を加え、2 時間加熱還流した後、エタノールを減圧下留去した。残留物に氷冷下濃塩酸を滴下し酸性にした後、酢酸エチルで抽出した。有機層を水及び飽和食塩水の順で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。残留物を酢酸エチルーへキサンで再結晶し、標記化合物 1.53 g (収率97.8%) を得た。 NMR (DMS $0-d_6$) $\delta:7.24-7.30$ (1

【0247】参考例21で製造した2-(2-クロロ-5-フェニルエチニルベンズアミド)安息香酸0.30g(0.80mmol)の3-フェニルプロピルアミン(1.5ml)溶液に炭酸カリウム0.13g(0.96mmol)及び5wt.%の活性化銅を加え、180℃で3時間加熱撹拌した後、室温まで冷却した。反応溶液に1M-塩酸を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を水及び飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。残留物をシリカゲルクロマトグラフィーで精製した後、酢酸エチルーへキサ

[0241] NMR (CDC1₃) δ : 1. 40 (3 H, t, J=7Hz), 4. 37 (2H, q, J=7Hz), 7. 14-7. 20 (1H, m), 7. 33-7. 38 (3H, m), 7. 45 (1H, d, J=8Hz), 7. 50-7. 56 (3H, m), 7. 60-7. 66 (1H, m), 7. 80 (1H, d, J=2Hz), 8. 10 (1H, dd, J=8Hz), 1Hz), 8. 88 (1H, d, J=8Hz), 11. 57 (1H, s)

【 0 2 4 2 】参考例 2 1 : 2 - (2 - クロロー 5 - フェ ニルエチニルベンズアミド) 安息香酸

[0243]

【化58】

H, m), 7. 43-7. 48 (3H, m), 7. 57
-7. 63 (2H, m), 7. 65-7. 74 (3H, m), 7. 91 (1H, d, J=2Hz), 8. 03
(1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 8. 50 (1H, d, J=8Hz), 11. 61 (1H, s), 1
3. 71 (1H, br-s)

【0245】実施例35:2-[5-フェニルエチニル-2-(3-フェニルプロピル)アミノベンズアミド] 安息香酸

[0246]

【化59】

ンで再結晶し標記化合物0.15g(収率38.6%) を得た。

[0248] NMR (CDC1₃) δ : 2.00-2.09 (2H, m), 2.78 (2H, t, J=7Hz), 3.24 (2H, t, J=7Hz), 6.65 (1H, d, J=8Hz), 6.95-7.02 (1H, m), 7.17-7.33 (8H, m), 7.46-7.55 (3H, m), 7.58-7.64 (1H, m), 7.91 (1H, d, J=2Hz), 8.01 (1H, d, J=8Hz), 8.79 (1H, d, J=

8Hz), 11. 70 (1H, s) IR(ν , cm⁻¹, KBr): 2928, 1658, 1 604, 1532, 1262, 756 EI-MS(m/z, %): 474 (m+, 9), 45 6(100), 383(36), 351(46), 23 2(9)

【0251】参考例21で製造した2-(2-クロロー5-フェニルエチニルベンズアミド)安息香酸0.30g(0.80mmol)の3-フェニルプロピルアミン(1.5ml)溶液に炭酸カリウム0.13g(0.96mmol)及び5wt.%の活性化銅を加え、180℃で1.5時間加熱撹拌した後、室温まで冷却した。反応溶液に1M-塩酸を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を水及び飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。残留物をシリカゲルクロマトグラフィーで精製した後、酢酸エチルーへキサンで再結晶し標記化合物0.17g(収率50.7%)を得た。

[0252] NMR (CDC1₃) δ : 6. 99-7. 04 (1H, m), 7. 07-7. 12 (1H, m), 7. 22-7. 39 (8H, m), 7. 46 (1H, d d, J=8Hz, 2Hz), 7. 50-7. 56 (2 H, m), 7. 61-7. 66 (1H, m), 7. 97 (1H, d, J=2Hz), 8. 04 (1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 8. 81 (1H, d, J=8Hz), 9. 81 (1H, s), 11. 79 (1H, s) IR (ν , cm⁻¹, KBr): 1682, 1646, 1580, 1520, 1270, 748. EI-MS (m/z, %): 423 (m+, 27), 405 (13), 368 (100), 286 (42), 236 (45)

融点:199-202℃

【0253】参考例22:2-(4-ヨード-2-ニトロベンズアミド) 安息香酸エチル

[0254]

【化61】

【0259】参考例22で製造した2-(4-ヨード-2-ニトロベンズアミド)安息香酸エチル2.25g(5.11mmo1)のエタノール(10m1)溶液に20%アンモニウムサルファイド水溶液10mlを滴下

【0249】実施例36:2-(2-フェニルアミノ-5-フェニルエチニルベンズアミド) 安息香酸 【0250】 【化60】

融点:194-196℃

【0255】4-ヨード-2-二トロ安息香酸1.82 g(6.21mmol)の無水ベンゼン溶液(10m l)に塩化チオニル1.0ml及びN,Nージメチルホルムアミド数滴を加え、1時間加熱還流した後、溶媒を減圧下留去した。残留物を酢酸エチル(15ml)に溶解し、これを氷冷下炭酸カリウム1.8g(13.05mmol)及び2-アミノ安息香酸エチル0.97ml(6.52mmol)の水(15ml)及び酢酸エチル(5ml)の混合溶液に滴下し、室温で16時間撹拌した。有機層を分離し、水層を酢酸エチルで抽出した。有機層を水及び飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。残留物を酢酸エチルーへキサンで再結晶し標記化合物2.25g(収率82.3%)を得た。

[0256] NMR (CDC1₃) δ : 1..40 (3 H, t, J=7Hz), 4.35 (2H, J=7Hz), 7.16-7.21 (1H, m), 7.44 (1 H, d, J=8Hz), 7.59-7.65 (1H, m), 8.05-8.12 (2H, m), 8.39 (1 H, d, J=1Hz), 8.77 (1H, d, J=8Hz), 11.66 (1H, s)

【0257】参考例23:2-(2-アミノ-4-ヨードベンズアミド) 安息香酸エチル

[0258]

【化62】

し、4時間加熱還流した。反応溶液を氷冷し、不要物を デ過した。デ液に4M塩酸を加え酸性にした後、酢酸エ チルで抽出した。有機層を水及び飽和食塩水にて順次洗 浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去 した。残留物を塩化メチレンで再結晶し標記化合物 0.97g (収率 46.5%)を得た。

[0260] NMR (CDC1₃) δ : 1. 42 (3 H, t, J=7Hz), 4. 41 (2H, J=7Hz), 7. 07-7. 14 (3H, m), 7. 41 (1 H, d, J=8Hz), 7. 58 (1H, ddd, J=8Hz, 7Hz, 1Hz), 8. 09 (1H, dd, J

=8Hz, 1Hz), 8.77(1H, J=8Hz, 1Hz), 11.88(1H, s) 【0261】参考例24:2-(2-アミノ-4-フェニルエチニルベンズアミド) 安息香酸エチル 【0262】 【化63】

【0263】参考例23で製造した2-(2-アミノー4-ヨードベンズアミド) 安息香酸エチル0.97g (2.36mmol)のジエチルアミン(10ml)溶液に窒素雰囲気下フェニルアセチレン0.4ml(3.55mmol)、ジクロロビストリフェニルホスフィンパラジウム0.02g(0.02mmol)及びヨウ化 銅0.01g(0.04mmol)を加え、室温で1時間撹拌した後、ジエチルアミンを減圧下留去した。残留物に1M-塩酸を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を水及び飽和食塩水の順で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。残留物をクロロホルムーヘキサンで再結晶し標記化合物0.55g(収率60.9%)を得た。

[0264] NMR (CDC1₃) δ : 1.43(3

【0267】参考例24で製造した2-(2-アミノー4-フェニルエチニルベンズアミド)安息香酸エチル0.43g(1.12mmol)のN,Nージメチルホルムアミド(6ml)溶液に炭酸カリウム300mg(2.24mmol)及びヨードメタン0.2ml(3.36mmol)を加え、室温で7時間撹拌した。反応溶液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を水及び飽和食塩水の順で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。残留物をシリカゲルクロマトグラフィーにて精製し、標記化合物0.24g(収率42.0%)を得た。

[0268] NMR (CDC l_3) $\delta:1.43$ (3

【0271】参考例24で製造した2-(2-アミノ-4-フェニルエチニルベンズアミド) 安息香酸エチル 0.43g(1.12mmol)のN, N-ジメチルホ

H, t, J=7Hz), 4. 42 (2H, q, J=7Hz), 6. 89 (1H, d, J=1Hz), 6. 92 (1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 7. 12 (1H, ddd, J=8Hz, 7Hz, 1Hz), 7. 34 -7. 38 (3H, m), 7. 51-7. 56 (2H, m), 7. 69 (1H, ddd, J=8Hz, 7Hz, 1Hz), 7. 70 (1H, d, J=8Hz), 8. 10 (1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 8. 80 (1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 11. 89 (1H, s)

【0265】参考例25:2-(2-メチルアミノ-4-フェニルエチニルベンズアミド)安息香酸エチル 【0266】 【化64】

H, t, J=7Hz), 2. 93 (3H, d, J=3Hz), 4. 42 (2H, q, J=7Hz), 6. 84-6. 90 (2H, m), 7. 08-7. 14 (1H, m), 7. 34-7. 39 (3H, m), 7. 54-7. 61 (3H, m), 7. 72 (1H, d, J=8Hz), 7. 84-7. 94 (1H, m), 8. 10 (1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 8. 76 (1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 11. 88 (1H, s) 【0269】参考例26:2-(2-ジメチルアミノー4-フェニルエチニルベンズアミド) 安息香酸エチル【0270】

【化65】

ルムアミド (6ml) 溶液に炭酸カリウム300mg (2.24mmol) 及びヨードメタン0.2ml (3.36mmol) を加え、室温で17時間撹拌し た。反応溶液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を水及び飽和食塩水の順で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。残留物を残留物をシリカゲルクロマトグラフィーにて精製し、標記化合物0.29g(収率63.0%)を得た。

[0272] NMR (CDC1₃) δ : 1.39 (3 H, t, J=7Hz), 2.84 (6H, s), 4.3 5 (2H, q, J=7Hz), 7.11 (1H, dd d, J=8Hz, 7Hz, 1Hz), 7.24-7.2

【0275】参考例25で製造した2-(2-メチルアミノ-4-フェニルエチニルベンズアミド)安息香酸エチル0.06g(0.16mmol)のエタノール(10ml)溶液に1M-水酸化ナトリウム水溶液15mlを加え、4時間加熱還流した後、エタノールを減圧下留去した。残留物に氷冷下濃塩酸を滴下し酸性にした後、酢酸エチルで抽出した。有機層を水及び飽和食塩水の順で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。残留物を酢酸エチルーへキサンで再結晶し、標記化合物0.05g(収率94.0%)を得た。

[0276] NMR (CDC1₃) δ : 2. 94 (3 H, s), 6. 86 (1H, dd, J=8Hz, 1H z), 6. 88 (1H, d, J=1Hz), 7. 15 (1H, ddd, J=8Hz, 7Hz, 1Hz), 7. 34-7. 40 (3H, m), 7. 54-7. 59 (2

【0279】参考例26で製造した2-(2-ジメチルアミノ-4-フェニルエチニルベンズアミド)安息香酸エチル0.29g(0.71mmol)のエタノール(10ml)溶液に1M-水酸化ナトリウム水溶液10mlを加え、2時間加熱還流した後、エタノールを減圧下留去した。残留物に水冷下濃塩酸を滴下し酸性にした後、酢酸エチルで抽出した。有機層を水及び飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。残留物をクロロホルムーへキサンで再結晶し、標記化合物0.19g(収率69.4%)を得た。

[0280] NMR (CDC l_3) δ : 2. 94 (6 H, s), 7. 13-7. 19 (1H, m), 7. 28 (1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 7. 32 (1 H, d, J=1Hz), 7. 35-7. 40 (3H,

7 (1H, m), 7.30(1H, d, J=1Hz), 7.34-7.40(3H, m), 7.53-7.60 (3H, m), 7.94(1H, d, J=8Hz), 8.03(1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 8.91-8.94(1H, m), 12.59(1H, s) 【0273】実施例37:2-(2-メチルアミノー4-フェニルエチニルベンズアミド)安息香酸【0274】 【化66】

H, m), 7. 62-7. 67 (1H, m), 7. 66 (1H, d, J=8Hz), 8. 16 (1H, dd, J=8Hz), 8. 80 (1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 8. 80 (1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 11. 66 (1H, s) IR (ν , cm⁻¹, KBr): 3416, 1690, 1646, 1608, 1584, 1536, 1230, 7

EI-MS (m/z, %):370 (m+, 4),35 2(1),278(1),256(1),234(5) 融点:219-220℃

【0277】実施例38:2-(2-ジメチルアミノ-4-フェニルエチニルベンズアミド)安息香酸 【0278】 【化67】

m), 7.54-7.60(2H, m), 7.65(1H, ddd, J=8Hz, 7Hz, 1Hz), 7.96(1H, d, J=8Hz), 8.12(1H, dd, J=8Hz), 8.97(1H, d, J=8Hz), 12.4-12.6(1H, m) IR (ν , cm⁻¹, KBr): 1696, 1652, 1586, 1522, 1196, 764, 752 EI-MS (m/z, %): 384(m+, 19), 366(3), 248(100), 247(90), 191(13), 176(11) 融点: 186-187°C

【0281】参考例27:2-(2-プロモ-3-フェニルエチニルベンズアミド)安息香酸エチル 【0282】

【化68】

【0283】2-ブロモ-3-フェニルエチニル安息香酸1.53gの無水ベンゼン溶液(10ml)に塩化チオニル1.0ml及びN,N-ジメチルホルムアミド数滴を加え、0.75時間加熱還流した後、溶媒を減圧下留去した。残留物を酢酸エチル(20ml)に溶解し、これを氷冷下炭酸カリウム1.4g(10.16mmol)、2-アミノ安息香酸エチル0.75ml(5.08mmol)の水(15ml)及び酢酸エチル(5ml)の混合溶液に滴下し、室温で17時間撹拌した。有機層を分離し、水層を酢酸エチルで抽出した。有機層を水及び飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。残留物を酢酸エチルーへキサンで再結晶し、標記化合物1.80g(収率7

【0287】参考例27で製造した2-(2-ブロモー3-フェニルエチニルベンズアミド)安息香酸エチル1.79g(3.99mmol)のエタノール(20ml)溶液に1M-水酸化ナトリウム水溶液20mlを加え、2時間加熱撹拌した後、エタノールを減圧下留去した。残留物に氷冷下濃塩酸を滴下し酸性にした後、酢酸エチルで抽出した。有機層を水及び飽和食塩水の順で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。残留物を酢酸エチルーへキサンで再結晶し、標記化合物1.52g(収率90.5%)を得た。

【0291】参考例28で製造した2-(2-ブロモー3-フェニルエチニルベンズアミド) 安息香酸0.30g(0.71mmo1)のアニリン(2m1)溶液に炭酸カリウム0.11g(0.80mmo1)及び5w t.%の活性化銅を加え、180℃で2時間加熱撹拌した後、室温まで冷却した。反応溶液に1M-塩酸を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を水及び飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。残留物を酢酸エチルーへキサンで再結晶し標記化合物0.17g(収率56.3%)を得た。【0292】NMR(CDC1₃)δ:6.82(1H,s),6.93-6.98(1H,m),7.03-7.10(3H,m),7.14-7.28(8H,m),7.38(1H,dd,J=7,1Hz),7.

8.9%)を得た。

【0284】NMR (CDC1₃) δ:1.39(3 H, t, J=7Hz), 4.35(2H, J=7H z), 7.14-7.20(1H, m), 7.35-7.43(4H, m), 7.50(1H, dd, J=8 Hz, 1Hz), 7.57-7.67(4H, m), 8.10(1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 8.9 0(1H, d, J=8Hz), 11.48(1H, s) 【0285】参考例28:2-(2-プロモー3-フェニルエチニルベンズアミド)安息香酸 【0286】 【化69】

[0288] NMR (DMSO- d_6) δ : 7. 23-7. 29 (1H, m), 7. 44-7. 52 (3H, m), 7. 56-7. 72 (5H, m), 7. 81 (1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 8. 03 (1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 8. 57 (1H, d, J=8Hz)

【0289】実施例39:2-(2-フェニルアミノ-3-フェニルエチニルベンズアミド) 安息香酸 【0290】 【化70】

43-7.48(1H, m), 7.79(1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 7.97(1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 8.26(1H, d, J=8Hz), 10.82(1HIR(ν , cm⁻¹, KBr): 688, 1636, 1604, 1524, 1240, 762, 740, 698

EI-MS(m/z, %): 32(m+, 67), 414(5), 296(100), 267(29)

融点: 57-258℃

【0293】参考例29:2-(2-ブチルアミノ-5-トリメチルシリルエチニルベンズアミド)安息香酸エチル

【0294】 【化71】

【0295】2-(2-ブチルアミノ 5-ヨードベンズアミド) 安息香酸エチル6.45g(13.82mm o1)のジエチルアミン(80m1)溶液にトリメチルシリルアセチレン2.3ml(16.59mmo1)、ジクロロビストリフェニルホスフィンパラジウム90mg(0.13mmo1)及びヨウ化銅50mg(0.26mmo1)を加え、室温で1.5時間撹拌した後、ジエチルアミンを減圧下留去した。残留物に水を加えた後、酢酸エチルで抽出した。有機層を水及び飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。残留物を酢酸エチルーへキサンにて再結晶し、標記化合物4.5g(収率74.6%を得た。【0296】NMR(CDC13) δ :0.25(9H,s),0.96(3H,t,J=7Hz),1.43(3H,t,J=7Hz),1.450(2

$$\text{BtO}_2\text{C} \underset{N}{\text{HN}} \stackrel{\text{HN}}{\longrightarrow} \text{Si} \stackrel{\text{\tiny \sim}}{\longleftarrow} \text{Si} \stackrel{\text{\tiny \sim}}{\longleftarrow}$$

【0299】参考例29で製造した2-(2-ブチルアミノ-5-トリメチルシリルエチニルベンズアミド)安息香酸エチル4.36g(9.99mmol)のテトラヒドロフラン(60ml)溶液に1M-テトラブチルアンモニウムフルオリドテトラヒドロフラン溶液11ml(11.0mmol)を加え、氷冷下1時間撹拌した。反応溶液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を水及び飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。残留物をシリカゲルクロマトグラフィーで精製し、標記化合物3.06g(収率84.0%)を得た。

[0300] NMR (CDC I_3) δ : 0. 96 (3H, t, J=7Hz), 1. 40-1. 52 (5H, m), 1. 64-1. 72 (2H, m), 2. 99 (1

【0303】参考例30で製造した2-(2-ブチルアミノ-5-エチニルベンズアミド)安息香酸エチル300mg(0.82mmo1)のジエチルアミン(10m1)溶液に4-ヨードニトロベンゼン270m1(1.09mmo1)、ジクロロビストリフェニルホスフィンパラジウム14mg(0.01mmol)及びヨウ化銅8mg(0.02mmol)を加え、室温で1時間撹拌した後、ジエチルアミンを減圧下留去した。残留物に水

H, m), 1.62-1.71(2H, m), 3.14
-3.22(2H, m), 4.42(2H, q, J=7
Hz), 6.63(1H, d, J=9Hz), 7.11
(1H, ddd, J=8Hz, 7Hz, 1Hz), 7.
42(1H, dd, J=9Hz, 2Hz), 7.57
(1H, ddd, J=8Hz, 7Hz, 1Hz), 7.
86(1H, d, J=2Hz), 7.95-8.01
(1H, m), 8.09(1H, dd, J=8Hz, 1
Hz), 8.65(1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 1.169(1H, s)

【0297】参考例30:2-(2-ブチルアミノ-5-エチニルベンズアミド)安息香酸エチル

【0298】 【化72】

H, s), 3. 16-3. 23 (1H, m), 4. 43 (2H, q, J=7Hz), 6. 65 (1H, d, J=9Hz), 7. 11 (1H, ddd, J=8Hz, 7Hz, 1Hz), 7. 44 (1H, dd, J=9Hz, 2Hz), 7. 57 (1H, ddd, J=8Hz, 7Hz, 1Hz), 7. 88 (1H, d, J=2Hz), 7. 98-8. 06 (1H, m), 8. 09 (1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 8. 68 (1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 11. 77 (1H, s)

【0301】参考例31:2-[2-ブチルアミノ-5-(4-ニトロフェニル) エチニルベンズアミド] 安息 香酸エチル

[0302]

【化73】

を加えた後、酢酸エチルで抽出した。有機層を水及び飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。残留物を酢酸エチルーヘキサンにて再結晶し、標記化合物383mg(収率95.8%)を得た。

[0304] NMR (CDC1₃) δ : 0. 98 (3 H, t, J=7Hz), 1. 40-1. 55 (5H, m), 1. 63-1. 74 (2H, m), 3. 17-

3. 26(2H, m), 4. 43(2H, q, J=7H)z), 6. 71 (1H, d, J=9Hz), 7. 11-7. 16 (1H, m), 7. 51 (1H, dd, J=9Hz, 2Hz), 7.57-7.65(3H, m), 7. 95 (1H, d, J=2Hz), 8. 10 (1H. dd, J=8Hz, 1Hz), 8. 20 (2H, d, J =9Hz), 8. 68 (1H, d, J=8Hz), 1

1.82(1H, s)

【0305】実施例40:2-[2-ブチルアミノ-5 - (4-ニトロフェニル) エチニルベンズアミド] 安息 香酸

[0306] 【化74】

【0307】参考例31で製造した2-[2-ブチルア ミノー5ー(4ーニトロフェニル)エチニルベンズアミ ド] 安息香酸エチル250mg(0.51mmol)の ジオキサン(10ml)溶液に1M-水酸化ナトリウム 水溶液2m1を加え、室温で18時間撹拌した。反応溶 液に2M-塩酸を加え、酸性にした後、酢酸エチルで抽 出した。有機層を水及び飽和食塩水で順次洗浄し、無水 硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。残留 物を酢酸エチルーヘキサンにて再結晶し、標記化合物2 10mg(収率86.4%)を得た。

[0308] NMR (CDC l_3) $\delta: 0.99(3)$ H, t, J=7Hz), 1. 44-1. 54 (2H, m), 1.67-1.76(2H, m), 3.24(2 H, t, J=7Hz), 6. 72 (1H, d, J=9Hz), 6. 99-7. 05 (1H, m), 7. 50 (1 H, dd, J=9Hz, 2Hz), 7.58(2H,d, J=9Hz, 2Hz), 7.63(1H, ddd,

【0311】参考例30で製造した2-(2-ブチルア ミノー5-エチニルベンズアミド) 安息香酸エチル30 Omg (0.82mmol) のジエチルアミン (10m 1)溶液に4-ヨードベンゾニトリル250mg(1. 09mmol)、ジクロロビストリフェニルホスフィン パラジウム14mg(0.01mmol)及びヨウ化銅 8mg(0.02mmol)を加え、室温で2時間撹拌 した後、ジエチルアミンを減圧下留去した。残留物に水 を加えた後、酢酸エチルで抽出した。有機層を水及び飽 和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、 溶媒を減圧下留去した。残留物を酢酸エチルーヘキサン

J=8Hz, 7Hz, 1Hz), 7.92 (1H, d, J=2Hz), 8. 04 (1H, dd, J=8Hz, 1 Hz), 8.09 (2H, d, J=9Hz), 8.18 -8.30(1H, m), 8.78(1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 11.63(1H, s) IR $(\nu, cm^{-1}, KBr): 3452, 2964, 2$ 196, 1658, 1588, 1520, 1340, 1 258, 1218, 856, 748 EI-MS(m/z, %):457(m+, 14), 439 (89), 410 (25), 396 (66), 36

8 (18), 350 (13), 321 (100) 融点:179-180℃

【0309】参考例32:2-[2-ブチルアミノ-5 - (4-シアノフェニル) エチニルベンズアミド] 安息 香酸エチル

[0310]

【化75】

にて再結晶し、標記化合物210mg(収率54.7 %)を得た。

[0312] NMR (CDC1₃) $\delta: 0.97$ (3) H, t, J=7Hz), 1. 40-1. 52 (5H, m), 1.64-1.74(2H, m), 3.22(2 H, dt, J=7Hz, 5Hz), 4.43(2H,q, J=7Hz), 6.70 (1H, d, J=9Hz), 7. 11-7. 16 (1H, m), 7. 45-7. 52 (1H, m), 7. 55-7. 64 (5H, m), 7. 93 (1H, d, J=2Hz), 8. 08-8. 16 (2H, m), 8. 68 (1H, dd, J=8

Hz, 1Hz), 11.80(1H,s) 【0313】実施例41:2-[2-ブチルアミノ-5-(4-シアノフェニル)エチニルベンズアミド] 安息

【0315】参考例32で製造した2-[2-ブチルアミノ-5-(4-シアノフェニル)エチニルベンズアミド]安息香酸エチル210mg(0.45mmol)のジオキサン(10ml)溶液に1M-水酸化ナトリウム水溶液5mlを加え、室温で24時間撹拌した。反応溶液に2M-塩酸を加え、酸性にした後、酢酸エチルで抽出した。有機層を水及び飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。残留物を酢酸エチルーヘキサンにて再結晶し、標記化合物120mg(収率61.0%)を得た。

[0316] NMR (CDC l_3) δ : 0. 99 (3H, t, J=7Hz), 1. 41-1. 54 (2H, m), 1. 67-1. 75 (2H, m), 3. 23 (2H, t, J=7Hz), 6. 71 (1H, d, J=9Hz), 7. 03-7. 09 (1H, m), 7. 49 (1H, dd, J=9Hz, 2Hz), 7. 52-7. 56 (4H, m), 7. 65 (1H, ddd, J=8Hz,

【0319】参考例30で製造した2-(2-ブチルア ミノー5-エチニルベンズアミド)安息香酸エチル30 Omg(0.82mmol)のジエチルアミン(10m 1)溶液に4-t-ブチルジメチルシリルオキシヨード ベンゼン410ml(1.23mmol)、ジクロロビ ストリフェニルホスフィンパラジウム14mg(0.0 1mmol)及びヨウ化銅8mg(0.02mmol) を加え、室温で19時間撹拌した後、ジエチルアミンを 減圧下留去した。反応溶液に水を加えた後、酢酸エチル で抽出した。有機層を水及び飽和食塩水で順次洗浄し、 無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。 残留物をシリカゲルクロマトグラフィーで精製した後、 テトラヒドロフラン(10m1)を加え、1M-テトラ ブチルアンモニウムフルオリドテトラヒドロフラン溶液 1.3ml(1.3mmol)を加え、氷冷で1時間撹 拌した。反応溶液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。 有機層を水及び飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナト リウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。残留物を酢酸 エチルーヘキサンにて再結晶し、標記化合物184mg

香酸

【0314】 【化76】

7Hz, 1Hz), 7.91 (1H, d, J=2Hz), 8.05 (1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 8.78 (1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 11.67 (1H, s)

IR (ν , cm⁻¹, KBr): 2964, 2248, 2 204, 1654, 1598, 1530, 1298, 1 218, 834, 756

EI-MS (m/z, %): 437 (m+, 1), 41 9 (100), 390 (24), 376 (85), 34 8 (24)

融点:197-198℃

【0317】参考例33:2-[2-ブチルアミノ-5-(4-ヒドロキシフェニル) エチニルベンズアミド] 安息香酸エチル

【0318】 【化77】

(収率49.0%)を得た。

[0320] NMR (CDC1₃) $\delta:0.97$ (3H , t, J=7H z), 1. 43 (3H, t, J=7H) z), 1. 44-1. 54 (2H, m), 1. 62-1. 72(2H, m), 3. 17-3. 26(2H, m), 4. 43 (2H, q, J = 7Hz), 4. 90 (1H, s), 6.68(1H, d, J=9Hz),6.80 (2H, d, J=9Hz), 7.09-7.1 4(1H, m), 7.41(2H, d, J=9Hz), 7. 47(1H, dd, J=9Hz, 2Hz), 7.55-7.61(1H, m), 7.88(1H, d, J=2Hz), 7. 94-8.00 (1H, m), 8. 09 (1H, dd, 8Hz, 1Hz), 8.67(1H, d, J = 8Hz), 11.74 (1H, s) 【0321】実施例42:2-「2-ブチルアミノ-5 - (4-ヒドロキシフェニル)エチニルベンズアミド] 安息香酸

[0322]

【化78】

【0323】参考例33で製造した2-[2-ブチルアミノ-5-(4-ヒドロキシフェニル)エチニルベンズアミド]安息香酸エチル180mg(0.39mmo1)のジオキサン(20m1)溶液に1M-水酸化ナトリウム水溶液10mlを加え、室温で4時間撹拌した。反応溶液に2M-塩酸を加え、酸性にした後、酢酸エチルで抽出した。有機層を水及び飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。残留物を酢酸エチルーヘキサンにて再結晶し、標記化合物116mg(収率56.7%)を得た。

[0324] NMR (DMSO-d₆) δ : 0. 94 (3H, t, J=7Hz), 1. 36-1. 46 (2H, m), 1. 56-1. 64 (2H, m), 3. 18 -3. 24 (2H, m), 6. 76-6. 84 (3H, m), 7. 18-7. 24 (1H, m), 7. 32 (2H, d, J=9Hz), 7. 48 (1H, dd, J=9

【0327】2-(2-メチルアミノ-5-ヨードフェ ニル)-4-オキソ-4H-3, 1-ベンゾキサジン5 00mg(1.32mmol)のトリエチルアミン(1 0m1)及びテトラヒドロフラン(15m1)溶液にエ チニルベンゼン0.2m1(1.72mmo1)、ジク ロロビストリフェニルホスフィンパラジウム10mg (0.01mmol)及びヨウ化銅6mg(0.02m mol)を加え、窒素雰囲気下室温で4時間撹拌した 後、トリエチルアミンを減圧下留去した。反応溶液に飽 和炭酸水素ナトリウム水溶液を加えた後、酢酸エチルで 抽出した。有機層を水及び飽和食塩水で順次洗浄し、無 水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。残 留物をジオキサン(20m1)に溶解し、1M-水酸化 ナトリウム水溶液10mlを加え、室温で18時間撹拌 した後、ジオキサンを減圧下留去した。残留物に2M-塩酸を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を水及び飽 和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、 溶媒を減圧下留去した。残留物を酢酸エチルーヘキサン にて再結晶し、標記化合物340mg(収率69.7 %)を得た。

[0328] NMR (DMSO- d_6) δ : 2. 28 (3H, d, J=5Hz), 6. 79 (1H, d, J=9Hz), 7. 18-7. 24 (1H, m), 7. 38

Hz, 2Hz), 7. 61-7. 67(1H, m), 7. 84(1H, d, J=2Hz), 8.00-8. 0 7 (2H, m), 8.53(1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 11.96(1H, s)

IR (ν , cm⁻¹, KBr): 3336, 2964, 16 48, 1606, 1526, 1256, 1210, 83 6, 762

EI-MS (m/z, %): 428 (m+, 4), 410 (100), 381 (6), 367 (17), 321 (20)

融点:197-198℃

【0325】実施例43:2-(2-メチルアミノ-5-フェニルエチニルベンズアミド)安息香酸

[0326]

【化79】

-7.46(3H, m), 7.48-7.53(2H, m), 7.56(1H, dd, J=9Hz, 2Hz), 7.65(1H, ddd, J=8Hz, 7Hz, 1Hz), 7.88(1H, d, J=2Hz), 7.90-7.96(1H, m), 8.03(1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 8.54(1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 11.93(1H, s) IR (ν , cm⁻¹, KBr):3404, 2208, 1664, 1528, 1214, 756 EI-MS (m/z, %):370(m+, 100), 352(48), 323(7), 233(62) 融点205-206℃

【0329】参考例34:2-エチルアミノ-5-フェ ニルエチニル安息香酸メチル

[0330]

【化80】

【0331】2-エチルアミノ-5-ヨード安息香酸メ チル2.24g(7.86mmol)のジエチルアミン (25ml)溶液にエチニルベンゼン1.0ml(9. 43mmo1)、ジクロロビストリフェニルホスフィンパラジウム55mg(0.08mmol)及びヨウ化銅30mg(0.16mmol)を加え、室温で24時間撹拌した後、ジエチルアミンを減圧下留去した。残留物に水を加えた後、酢酸エチルで抽出した。有機層を水及び飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。残留物をシリカゲルクロマトグラフィーで精製し、標記化合物1.26g(収率57.4%)を得た。

[0332] NMR (CDC l_3) δ : 1. 33 (3 H, t, J=7Hz), 3. 26 (2H, ddd, J= 14Hz, 7Hz, 5Hz), 6. 65 (1H, d, J=9Hz), 7. 28-7. 35 (3H, m), 7. 4 6-7. 52 (3H, m), 7. 80-7. 86 (1 H, m), 8. 11 (1H, d, J=2Hz)

【0333】参考例35:2-エチルアミノ-5-フェニルエチニル安息香酸

[0334]

【化81】

【0339】参考例35で製造した2-エチルアミノ-5-フェニルエチニル安息香酸400mg(1.51mmol)の無水ベンゼン溶液(15ml)に窒素雰囲気下塩化チオニル0.13ml(1.81mmol)を加え、1時間加熱還流した後、溶媒を減圧下留去した。残留物の無水トルエン(20ml)溶液に、2-アミノ安息香酸0.25g(1.51mmol)及び炭酸カリウム0.21g(1.81mmol)を加え、窒素雰囲気下7時間加熱還流した後、室温まで冷却した。反応溶液に水を加えた後、有機層を分離し、水層を酢酸エチルにて抽出した。有機層を水及び飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。残留物を酢酸エチルーへキサンにて再結晶し、標記化合物0.25g(収率60.4%)を得た。

[0340] NMR (DMSO- d_6) δ :1.23 (3H, t, J=7Hz), 3.20-3.26 (2 H, m), 6.83 (1H, d, J=9Hz), 7.1

【0335】参考例34で製造した2-エチルアミノー5-フェニルエチニル安息香酸メチル1.26g(4.51mmol)のエタノール(20ml)溶液に1M-水酸化ナトリウム水溶液10mlを加え、3時間加熱還流した後、エタノールを減圧下留去した。残留物に2M-塩酸水溶液を加えた後、酢酸エチルで抽出した。有機層を水及び飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。残留物を酢酸エチルーへキサンにて再結晶し、標記化合物0.96g(収率80.2%)を得た。

[0336] NMR (DMSO-d₆) δ : 1. 22 (3H, t, J=7H z), 3. 25 (2H, q, J=7H z), 6. 77 (1H, d, J=9H z), 7. 3 6-7. 43 (3H, m), 7. 48-7. 55 (3H, m), 7. 94 (1H, d, J=2H z)

【0337】実施例44:2-(2-エチルアミノ-5-フェニルエチニルベンズアミド)安息香酸

[0338]

【化82】

8-7. 24 (1H, m), 7. 37-7. 46 (3 H, m), 7. 48-7. 56 (3H, m), 7. 62 -7. 68 (1H, m), 7. 89 (1H, d, J=2 Hz), 7. 93-8. 00 (1H, m), 8. 03 (1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 8. 52 (1 H, dd, J=8Hz, 1Hz), 11. 95 (1H, s) IR (ν , cm⁻¹, KBr): 3328, 2972, 2212, 1654, 1534, 1252, 1222, 756

EI-MS (m/z, %): 384 (m+, 100), 366 (92), 337 (22), 323 (27), 247 (44), 232 (25)

融点: 202-204℃

【0341】参考例36:2-(2-プロピルアミノー5-ヨードベンズアミド) 安息香酸エチル

[0342]

【化83】

【0343】2-プロピルアミノ-5-ヨード安息香酸1.2g(3.93mmol)の無水ベンゼン溶液(20ml)に窒素雰囲気下塩化チオニル0.34ml(4.72mmol)を加え、1時間加熱還流した後、溶媒を減圧下留去した。残留物の無水トルエン(30ml)溶液に、2-アミノ安息香酸エチル0.7ml(4.72mmol)及び炭酸カリウム0.65g(4.72mmol)を加え、窒素雰囲気下7時間加熱還流した後、室温まで冷却した。反応溶液に水を加えた後、有機層を分離し、水層を酢酸エチルにて抽出した。有機層を水及び飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。残留物を酢酸エチルーへキサンにて再結晶し、標記化合物1.0g(収率56.3%)を得た。

[0344] NMR (CDC1₃) δ : 1. 02 (3

【0347】参考例36で製造した2-(2-プロピルアミノ-5-ヨードベンズアミド)安息香酸エチル500mg(1.10mmol)のジエチルアミン(10ml)溶液にエチニルベンゼン0.16ml(1.78mmol)、ジクロロビストリフェニルホスフィンパラジウム10mg(0.01mmol)及びヨウ化銅6mg(0.02mmol)を加え、室温で20時間撹拌した後、ジエチルアミンを減圧下留去した。残留物に水を加えた後、酢酸エチルで抽出した。有機層を水及び飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。残留物を酢酸エチルーへキサンにて再結晶し、標記化合物0.38g(収率81.8%)を得た。

[0348] NMR (CDC1₃) δ : 1. 04 (3 H, t, J=7Hz), 1. 43 (3H, t, J=7H

【0351】参考例37で製造した2-(2-プロピルアミノ-5-フェニルエチニルベンズアミド) 安息香酸エチル380mg(0.89mmol)のジオキサン(20ml)溶液に1M-水酸化ナトリウム水溶液10mlを加え、4時間加熱還流した。反応溶液に2M-塩酸を加え、酸性にした後、酢酸エチルで抽出した。有機層を水及び飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。残留物を酢酸エチルーヘキサンにて再結晶し、標記化合物250mg(収率70.5%)を得た。

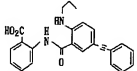
[0352] NMR (DMSO-d₆) δ : 0. 98 (3H, t, J=7Hz), 1.63 (2H, hex,

H, t, J=7Hz), 1. 45 (3H, t, J=7Hz), 1. 70 (2H, hex, J=7Hz), 3. 1 2 (2H, dt, J=7, 5Hz), 4. 44 (2H, q, J=7Hz), 6. 50 (1H, d, J=9Hz), 7. 11 (1H, ddd, J=8Hz, 7Hz, 1Hz), 7. 52-7. 60 (2H, m), 7. 75-7. 84 (1H, m), 7. 96 (1H, d, J=2Hz), 8. 09 (1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 8. 67 (1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 11. 74 (1H, s) 【0345】参考例37:2-(2-プロピルアミノー5-フェニルエチニルベンズアミド)安息香酸エチル【0346】【化84】

BtO2C H

z), 1. 72 (2H, Hex, J=7Hz), 3. 18 (2H, dt, J=7, 5Hz), 4. 43 (2H, q, J=7Hz), 6. 69 (1H, d, J=9Hz), 7. 12 (1H, dddJ=8Hz, 7Hz, 1Hz), 7. 28-7. 36 (3H, m), 7. 47-7. 53 (3H, m), 7. 58 (1H, ddd, J=8Hz, 7Hz, 1Hz), 7. 92 (1H, d, J=2Hz), 8. 00-8. 06 (1H, m), 8. 10 (1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 8. 68 (1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 11. 77 (1H, s)

【0349】実施例45:2-(2-プロピルアミノ-5-フェニルエチニルベンズアミド) 安息香酸 【0350】 【化85】



J=7Hz), 3. 14-3. 24 (2H, m), 6. 83 (1H, d, J=9Hz), 7. 18-7. 25 (1H, m), 7. 38-7. 45 (3H, m), 7. 48-7. 56 (3H, m), 7. 60-7. 68 (1H, m), 7. 90 (1H, d, J=2Hz), 8. 0 3 (1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 8. 07-8. 12 (1H, m), 8. 52 (1H, d, J=8Hz), 11. 95 (1H, s) IR (ν , cm⁻¹, KBr): 3324, 2212, 1658, 1532, 1254, 1220, 756 EI-MS (m/z, %): 398 (m+, 100),

380 (35), 351 (27), 323 (7), 23

2 (58)

融点:193-194℃

【0353】参考例38:2-(2-ブチルアミノ-5

$$\begin{array}{c|c} E10_2C & H & \longrightarrow \\ & & & \\ & & \\ & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\$$

【0355】参考例30で製造したエチル2-(2-ブチルアミノ-5-ヨードベンズアミド)安息香酸エチル500mg(1.07mmol)のジエチルアミン(10ml)溶液にエチニルベンゼン0.16ml(1.78mmol)、ジクロロビストリフェニルホスフィンパラジウム10mg(0.01mmol)及びヨウ化銅6mg(0.02mmol)を加え、室温で19時間撹拌した後、ジエチルアミンを減圧下留去した。残留物に水を加えた後、酢酸エチルで抽出した。有機層を水及び飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。残留物を酢酸エチルーへキサンにて再結晶し、標記化合物0.38g(収率80.6%)を得た。

[0356] NMR (CDC l_3) δ : 0. 97 (3 H, t, J=7Hz), 1. 43 (3H, t, J=7H

【0359】参考例38で製造した2-(2-ブチルアミノ-5-フェニルエチニルベンズアミド)安息香酸エチル380mg(0.86mmol)のジオキサン(20ml)溶液に1M-水酸化ナトリウム水溶液10mlを加え、6時間加熱還流した。反応溶液に2M-塩酸を加え、酸性にした後、酢酸エチルで抽出した。有機層を水及び飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。残留物を酢酸エチルーへキサンにて再結晶し、標記化合物294mg(収率82.7%)を得た。

[0360] NMR (CDC l_3) δ : 0. 98 (3 H, t, J=7Hz), 1. 48 (2H, hex, J=7Hz), 1. 6-1. 74 (2H, m), 3. 22 (2H, t, J=7Hz), 6. 71 (1H, d, J=9Hz), 6. 93-6. 98 (1H, m), 7. 23 -7. 30 (2H, m), 7. 48-7. 54 (3H, m), 7. 60 (1H, ddd, J=8Hz, 7Hz,

ーフェニルエチニルベンズアミド) 安息香酸エチル 【0354】

【化86】

z), 1. 43-1. 52 (2H, m), 1. 64-1. 74 (2H, m), 3. 18-3. 26 (2H, m), 4. 42 (2H, q, J=7Hz), 6. 69 (1H, d, J=9Hz), 7. 09-7. 14 (1H, m), 7. 26-7. 36 (3H, m), 7. 47-7. 54 (3H, m), 7. 54-7. 62 (1H, m), 7. 91 (1H, d, J=2Hz), 7. 97-8. 04 (1H, m), 8. 10 (1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 11. 76 (1H, s)

【0357】実施例46:2-(2-ブチルアミノ-5--フェニルエチニルベンズアミド)安息香酸

[0358]

【化87】

1Hz), 7. 91 (1H, d, J=2Hz), 8. 0 0 (1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 8. 78 (1 H, dd, J=8Hz, 1Hz), 11. 68 (1H, s)

IR (ν , cm⁻¹, KBr):3368, 3320, 2 964, 2216, 1652, 1528, 1252, 1 218, 756

EI-MS (m/z, %) : 412 (m+, 100), 394 (26), 351 (22), 323 (7), 23 2 (71)

融点:188-189℃

【0361】実施例47:5-クロロ-2-(4-ベン ジルオキシ-2-フェニルアミノベンズアミド) 安息香 酸

[0362]

【化88】

【0363】4-ベンジルオキシー2-フェニルアミノ 安息香酸0.50g(1.56mmol)の塩化メチレン(10ml)溶液に、窒素雰囲気下塩化チオニルを 0.28g(2.35mmol)加え、氷冷下2時間撹拌した後、溶媒を減圧下留去した。残留物の塩化メチレン(10ml)溶液を2-アミノー5ークロロ安息香酸 0.40g(2.35mmol)及びトリエチルアミン 0.65ml(2.35mmol)の塩化メチレン(15ml)溶液に滴下し、室温で17時間撹拌した。反応溶液に水を加え、塩化メチレンで抽出した。有機層を1 M-塩酸、水及び飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。残留物をシリカゲルクロマトグラフィー及びアセトニトリルからの再結晶で精製し、標記化合物390mg(収率53.0%)を得た。

(0364) NMR (DMSO- d_6) δ : 5. 14 (2H, s), 6. 62 (1H, dd, J=9Hz, 2 Hz), 6. 80 (1H, d, J=2Hz), 7. 02

【0367】4-ベンジルオキシ-2-フェニルアミノ 安息香酸500mg (1.56mmol) の塩化メチレ ン(15m1)溶液に、塩化チオニルを186mg (1.56mmol)加え、氷冷下2時間撹拌した後、 溶媒を減圧下留去した。残留物の塩化メチレン(10m 1)溶液を2-アミノー4-トリフルオロメチル安息香 酸480mg(2.35mmol)及び炭酸カリウム5 39mg(3.9mmol)の塩化メチレン(15m 1) 懸濁溶液に滴下し、1時間撹拌後、トリエチルアミ ン1m1(2.35mmol)を加え、さらに室温で1 5時間撹拌した。反応溶液に1M-塩酸を加え、有機層 を塩化メチレンで抽出した。有機層を1M-塩酸、水及 び飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥 した後、溶媒を減圧下留去した。残留物をシリカゲルク ロマトグラフィー及びアセトニトリルからの再結晶で精 製し、標記化合物370mg (収率46.5%)を得 た。

[0368] NMR (DMSO- d_6) δ : 5. 13 (2H, s), 6. 64 (1H, dd, J=9Hz, 2

(1H, t, J=7Hz), 7. 12 (2H, d, J=7Hz), 7. 25-7. 41 (7H, m), 7. 69 (1H, dd, J=9Hz, 2Hz), 7. 74 (1H, d, J=9Hz), 7. 96 (1H, d, J=2Hz), 8. 59 (1H, d, J=9Hz), 9. 70 (1H, s), 11. 87 (1H, s) IR (ν , cm⁻¹, KBr):1652, 1582, 1434, 1256, 752 EI-MS (m/z, %):472 (m+, 6), 38 6 (15), 329 (13), 301 (7), 251 (10), 119 (10), 91 (100)

融点: 229-230℃ 【0365】実施例48: 2-(4-ベンジルオキシー 2-フェニルアミノベンズアミド) -4-トリフルオロ メチル安息香酸

【0366】 【化89】

Hz), 6. 79 (1H, d, J=2Hz), 7. 03 (1H, t, J=7Hz), 7. 14 (2H, dd, J=8Hz, 1Hz), 7. 27-7. 44 (7H, m), 7. 53 (1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 7. 76 (1H, d, J=9Hz), 8. 21 (1H, d, J=8Hz), 8. 95 (1H, d, J=1Hz), 9. 60 (1H, s), 12. 00 (1H, s) IR (ν, cm⁻¹, KBr): 1645, 1597, 1573, 1521, 1233, 749 EI-MS (m/z, %): 506 (m+, 53), 488 (9), 446 (4), 329 (5), 302 (17), 301 (39), 300 (16), 272 (9), 211 (7), 91 (100)

融点:207-208℃

【0369】実施例49:3-(4-ベンジルオキシ-2-フェニルアミノベンズアミド)-2-ナフタレンカルボン酸

【0370】 【化90】

8Hz), 7. 81(1H, d, J=9Hz), 7. 9

4 (1H, d, J=8Hz), 8. 05 (1H, d, J=8Hz), 8. 74 (1H, s), 9. 04 (1H.

s), 9.87 (1H, s), 12.06 (1H, s)

IR $(\nu, cm^{-1}, KBr): 3352, 1694, 1$

EI-MS(m/z, %):488(m+, 5), 44

6 (9), 386 (6), 330 (5), 329 (1

0), 328(5), 251(11), 129(9),

642, 1546, 1254, 740

【0371】4-ベンジルオキシ-2-フェニルアミノ 安息香酸500mg(1.56mmol)の塩化メチレ ン(10ml)溶液に、氷冷下塩化チオニル186mg (1.56mmol)を加え、2時間撹拌した。この溶 液を3-アミノ-2ナフタレンカルボン酸438mg (2.34mmol)及び、トリエチルアミン1.09 ml(7.83mmol)の塩化メチレン(15ml) 溶液に滴下し、室温で三日間撹拌した。 反応溶液を 1 M - 塩酸で酸性にし、酢酸エチルで抽出した。水及び飽和 食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶 媒を減圧下留去した。残留物をエタノールから再結晶 し、標記化合物438mg(収率57.0%)を得た。 [0372] NMR (DMSO- d_6) $\delta: 5.15$ (2H, s), 6.64(1H, dd, J=9Hz, 2Hz), 6.83 (1H, d, J=2Hz), 7.03 (1H, t, J=7Hz), 7.15(2H, d, J=8Hz), 7. 29-7. 42(7H, m), 7. 50(1H, t, J=7Hz), 7.63(1H, t, J=

$$H_0^{5}$$
C H_0^{5} C

【0375】4-ベンジルオキシ-2-フェニルアミノ 安息香酸580mg(1.82mmo1)の塩化メチレ ン(10ml)溶液に、氷冷下塩化チオニルを324m g(2.72mmol)加え、氷冷で2時間撹拌した 後、溶媒を減圧下留去した。残留物の塩化メチレン(1 0m1)溶液を2-アミノ-5-二トロ安息香酸365 mg(2.00mmol)及び、トリエチルアミン0. 76ml(5.46mmol)の塩化メチレン(10m 1)溶液に滴下し、室温で20時間撹拌した。反応溶液 に水を加え塩化メチレンで抽出した。1 M-塩酸、水及 び飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥 後、溶媒を減圧下留去した。残留物をシリカゲルクロマ トグラフィー及びアセトニトリルからの再結晶で精製 し、標記化合物440mg(収率50.0%)を得た。 [0376] NMR (DMSO-d₆) $\delta:5.04$ (2H, s), 6. 51 (1H, dd, J=9Hz, 2)Hz), 6.82(1H, d, J=2Hz), 7.10

(1H, dd, J=7Hz, 7Hz), 7. 17 (2
H, dd, J=8Hz, 1Hz), 7. 30-7. 41
(7H, m), 8. 45 (1H, dd, J=9Hz, 2
Hz), 7. 72 (1H, d, J=9Hz), 9. 00
-9. 10 (2H, s), 9. 91 (1H, s), 1
1. 99 (1H, s)
IR (
$$\nu$$
, cm⁻¹, KBr): 1694, 1658, 1

550, 1228, 756, 744 FAB-MS (m/z, %): 484 (M-H, 3), 302 (100)

融点:202-203℃

【0377】実施例51:5-ニトロ-2-(2-フェニルアミノ4-フェニルエチニルベンズアミド)安息香

【0378】 【化92】

【0379】2-フェニルアミノ-4-フェニルエチニ

ル安息香酸200mg(0.64mmol)の塩化メチ

レン(10ml)溶液に、氷冷下塩化チオニルを114mg(0.96mmol)加え、氷冷で2時間撹拌した後、溶媒を減圧下留去した。残留物の塩化メチレン(10ml)溶液を2-アミノ-5-ニトロ安息香酸174mg(0.96mmol)及び、トリエチルアミン0.26ml(1.91mmol)の塩化メチレン(10ml)溶液に滴下し、室温で20時間撹拌した。反応溶液に水を加え塩化メチレンで抽出した。1M-塩酸、水及び飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。残留物をシリカゲルクロマトグラフィー及びアセトニトリルからの再結晶で精製し、標記化合物を92mg(収率30.0%)を得た。【0380】NMR(DMSO-d6)る:.07(1H,t,J=7Hz),7.13(1H,dd,J=8Hz,1Hz),7.23(2H,d,J=7H

【0383】4ーベンジルオキシー2ーフェニルアミノ 安息香酸500mg(1.56mmol)の塩化メチレン(10ml)溶液に、塩化チオニル0.15ml(2.00mmol)加え、室温で1時間撹拌した後、溶媒を減圧下留去した。残留物のトルエン(20ml)溶液に、2ーアミノー5ーヒドロキシ安息香酸240mg(1.56mmol)及び炭酸カリウム330mg(2.39mmol)を加え、20時間加熱還流した。反応溶液を1Mー塩酸で酸性にした後、有機層を分取した。有機層を1Mー塩酸、水及び飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。残留物をシリカゲルクロマトグラフィー及びアセトニトリルからの再結晶で精製し、標記化合物243mg(収率34.0%)を得た。

[0384] NMR (DMSO- d_6) δ : 5. 13 (2H, s), 6. 59 (1H, dd, J=9Hz, 2 Hz), 6. 80 (1H, d, J=2Hz), 6. 98

$$HO_2C$$
 H
 N
 H

【0387】2-フェニルアミノ-4-フェニルエチニル安息香酸250mg(0.80mmol)の塩化メチレン(15ml)溶液に、塩化チオニルを0.07ml(0.96mmol)加え、1.5時間室温で撹拌した

z), 7. 34-7. 59(8H, m), 7. 83(1H, d, J=8Hz), 8. 49(1H, dd, J=9Hz), 8. 76(1H, d, J=3Hz), 8. 84(1H, d, J=9Hz), 9. 27(1H, s), 12. 48(1H, s) IR (ν, cm^{-1}, KBr) : 2212, 1704, 1

FAB-MS (m/z, %): 2212, 1704, 1 636, 1596, 1514, 1220, 762 FAB-MS (m/z, %): 476 (M-H, 10

融点: 248-250℃

【0381】実施例52:2-(4-ベンジルオキシー2-フェニルアミノベンズアミド)-5-ヒドロキシ安息香酸

【0382】 【化93】

-7. 04 (2H, m), 7. 11 (2H, d, J=8 Hz), 7. 25-7. 43 (8H, m), 7. 72 (1H, d, J=9Hz), 8. 31 (1H, d, J=9Hz), 9. 61 (1H, s), 9. 83 (1H, s), 11. 62 (1H, m)

IR (\nu, cm^{-1}, KBr): 3364, 1668, 1

IR (ν , cm⁻¹, KBr): 3364, 1668, 1644, 1614, 1588, 1546, 1524, 1498, 1472, 1288, 1252, 1226, 1192, 762, 740

FAB-MS (m/z, %):453 (M-H, 100)

融点212-214℃

【0385】実施例53:5-クロロ-2-(2-フェニルアミノ4-フェニルエチニルベンズアミド) 安息香酸

【0386】 【化94】

後、溶媒を減圧下留去した。残留物のトルエン(20ml)溶液に、2-アミノー5-クロロ安息香酸171mg(1.0mmol)及び炭酸カリウム276mg(2.0mmol)を加え、20時間加熱還流した。反

応溶液を1M-塩酸で酸性にした後、有機層を分取した。有機層を1M-塩酸、水及び飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。残留物をアセトニトリルから再結晶し、標記化合物300mg(収率80.0%)得た。

[0388] NMR (DMSO-d₆) δ : 7.06 (1H, t, J=7Hz), 7.11 (1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 7.22 (2H, d, J=7Hz), 7.33-7.39 (3H, m), 7.41-7.46 (3H, m), 7.54-7.59 (2H, m), 7.71 (1H, dd, J=9Hz, 2Hz), 7.80 (1H, d, J=8Hz), 7.97 (1H, d, J=2Hz), 8.57 (1H, d, J=9Hz)

$$\underset{H}{\text{Ho}_{2}c} \bigvee_{N} = \bigcap_{N}$$

【0391】2-フェニルアミノー4-フェニルエチニル安息香酸500mg(1.60mmol)の塩化メチレン(20ml)溶液に、塩化チオニルを0.15ml(2.00mmol)加え、室温で1時間撹拌した後、溶媒を減圧下留去した。残留物のトルエン(50ml)溶液に、2-アミノー5-ヒドロキシ安息香酸294mg(1.92mmol)を加え、20時間加熱還流した。反応溶液を1M-塩酸で酸性にした後、有機層を分取した。有機層を1M-塩酸、水及び飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。残留物をアセトニトリルから再結晶し、標記化合物500mg(収率70.0%)を得た。

[0392] NMR (DMSO- d_6) δ : 7. 03-7. 13 (3H, m), 7. 23 (2H, dd, J=8 Hz, 1Hz), 7. 34-7. 45 (7H, m),

$$H_{0} \subset \bigcup_{H} \mathbb{I}$$

【0395】2-フェニルアミノ-4-フェニルエチニル安息香酸500mg(1.60mmol)の塩化メチレン(25ml)溶液に、塩化チオニルを0.4ml(1.92mmol)加え、室温で1.5時間撹拌した後、溶媒を減圧下留去した。残留物のトルエン(50ml)溶液に、3-アミノ-2-ナフタレンカルボン酸450mg(1.92mmol)及び炭酸カリウム265

z), 9. 30 (1H, s), 12. 00 (1H, s) IR (ν , cm⁻¹, KBr): 3384, 3208, 1704, 1636, 1608, 1580, 1550, 1518, 1496, 1286, 1222, 1222, 188, 750, 692

EI-MS(m/z, %):466(m+, 4), 296(6), 295(10), 91(100)

融点:256-257℃

【0389】実施例54:5-ヒドロキシ-2-(2-フェニルアミノ-4-フェニルエチニルベンズアミド) 安息香酸

【0390】 【化95】

7. 54-7. 59 (2H, m), 7. 79 (1H, d, J=9H z), 8. 29 (1H, d, J=9H z), 9. 41 (1H, s), 9. 68 (1H, s), 11. 58 (1H, s), 13. 58 (1H, m) IR (ν , cm⁻¹, KBr): 3344, 3048, 1680, 1648, 1588, 1534, 1498, 1416, 1290, 1254, 1220, 754 FAB-MS (m/z, %): 447 (M-H, 100)

融点:233-234℃

【0393】実施例55:3-(2-フェニルアミノー 4-フェニルエチニルベンズアミド)-2-ナフタレン カルボン酸

[0394]

【化96】

mg(1.92mmol)を加え、20時間加熱還流した。反応溶液を1M-塩酸で酸性にした後、有機層を分取した。有機層を1M-塩酸、水及び飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。残留物をシリカゲルクロマトグラフィー及びメタノール洗浄により精製し、標記化合物を286mg(収率37.0%)を得た。

[0396] NMR (DMSO-d₆) δ : 7. 07 (1H, t, J=7Hz), 7. 14 (1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 7. 25-7. 29 (2H, m), 7. 35-7. 46 (6H, m), 7. 50-7. 60 (4H, m), 7. 62-7. 68 (1H, m), 7. 87 (1H, d, J=8Hz), 7. 94 (1H, d, J=8Hz), 8. 07 (1H, d, J=8Hz), 8. 75 (1H, s), 9. 04 (1H, s), 9. 47 (1H, s), 12. 11 (1H, s), 13. 6-14. 4 (1H, m) IR (ν , cm⁻¹, KBr): 3360, 3132, 3

$$HO_2C$$
 H
 M
 M

【0399】2-フェニルアミノー4-フェニルエチニル安息香酸500mg(1.60mmol)の塩化メチレン(25ml)溶液に、塩化チオニルを0.14ml(1.92mmol)加え、室温で1.5時間撹拌した後、溶媒を減圧下留去した。残留物のトルエン(50ml)溶液に、2-アミノー5-メトキシ安息香酸379mg(2.27mmol)及び炭酸カリウム265mg(1.92mmol)を加え、20時間加熱還流した。反応溶液を1M-塩酸で酸性にした後、有機層を分取した。有機層を1M-塩酸、水及び飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。残留物をアセトニトリルから再結晶し、標記化合物436mg(収率59.0%)を得た。

[0400] NMR (DMSO- d_6) δ : 7.06 (1H, t, J=7Hz), 7.10 (1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 7.21-7.28 (3H, m), 7.33-7.39 (3H, m), 7.41-

【0403】2-フェニルアミノ-4-フェニルエチニル安息香酸300mg(0.96mmol)の塩化メチレン(20ml)溶液に、塩化チオニルを0.08ml(1.1mmol)加え、室温で1.5時間撹拌した後、溶媒を減圧下留去した。残留物のトルエン(50ml)溶液に、2-アミノ-5-メチル安息香酸174mg(1.15mmol)及び炭酸カリウム159mg(1.15mmol)を加え、20時間加熱還流した。

056, 1698, 1638, 1548, 1276, 1 262, 1194, 754, 692 EI-MS (m/z, %): 482 (m+, 17), 4 64 (6), 446 (15), 295 (32), 278 (13), 91 (100)

融点: 264℃ (dec.)

【0397】実施例56:5-メトキシ-2-(2-フェニルアミノ-4-フェニルエチニルベンズアミド) 安息香酸

【0398】 【化97】

7. 46 (3H, m), 7. 50 (1H, d, J=3H z), 7. 54-7. 59 (2H, m), 7. 80 (1 H, d, J=8Hz), 8. 40 (1H, d, J=9H z), 9. 39 (1H, s), 11. 66 (1H, s) IR (ν , cm⁻¹, KBr): 3348, 1700, 1684, 1636, 1610, 1598, 1536, 1496, 1416, 1324, 1286, 1222, 1176, 1042, 830, 750 EI-MS (m/z, %): 462 (m+, 84), 444 (26), 426 (7), 296 (90), 295

(100), 267(14), 167(34) 融点: 234-235℃

【0401】実施例57:5-メチル-2-(2-フェニルアミノ-4-フェニルエチニルベンズアミド)安息香酸

【0402】 【化98】

反応溶液を1M-塩酸で酸性にした後、有機層を分取した。有機層を1M-塩酸、水及び飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。残留物をアセトニトリルから再結晶し、標記化合物375mg(収率88.0%)得た。

[0404] NMR (DMSO- d_6) δ : 2. 33 (3H, s), 7. 06 (1H, t, J=7Hz), 7. 10 (1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 7. 2

4 (2H, dd, J=8Hz, 1Hz), 7. 33-7. 45 (6H, m), 7. 47 (1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 7. 54-7. 60 (2H, m) 7. 80 (1H, d, J=8Hz), 7. 85 (1H, d, J=2Hz), 8. 46 (1H, d, J=8Hz), 9. 39 (1H, s), 11. 95 (1H, s) 13. 5-13. 9 (1H, m)

IR $(\nu, cm^{-1}, KBr) : 3228, 2212, 1698, 1640, 1596, 1582, 1536, 1$

【0407】2-フェニルアミノー4-フェニルエチニル安息香酸300mg(0.96mmo1)の塩化メチレン(20m1)溶液に、塩化チオニルを0.08ml(1.1mmo1)加え、室温で1.5時間撹拌した後、溶媒を減圧下留去した。残留物の塩化メチレン(50m1)溶液に、2-アミノニコチン酸145mg(1.05mmo1)及びトリエチルアミン1m1を加え、室温で20時間撹拌した。反応溶液を1M-塩酸、全温で20時間撹拌した。反応溶液を1M-塩酸、水及び飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。残留物をアセトニトリルから再結晶し、標記化合物124mg(収率30.0%)得た。

[0408] NMR (DMSO-d₆) δ : 7. 04-7. 10 (2H, m), 7. 21-7. 25 (2H, m), 7. 32-7. 46 (7H, m) 7. 55-7. 60 (2H, m), 7. 88 (1H, d, J=8H

【0411】2-フェニルアミノー4-フェニルエチニル安息香酸250mg(0.8mmol)の塩化メチレン(15ml)溶液に、塩化チオニルを0.08ml(1.0mmol)加え、室温で1.5時間撹拌した後、溶媒を減圧下留去した。残留物の塩化メチレン(50ml)溶液に、3-アミノー2-チオフェンカルボン酸メチル151mg(0.96mmol)及び炭酸カリウム133mg(0.96mmol)を加え、室温で20時間撹拌した。反応溶液を1M-塩酸で酸性にした後、有機層を分取した。有機層を1M-塩酸、水及び飽

496, 1416, 1322, 1290, 1256, 1 224, 1176, 1060, 750

EI-MS(m/z, %):446(m+, 7), 428(2), 295(10), 267(2)

融点:248-250℃

【0405】実施例58:2-(2-フェニルアミノ-4-フェニルエチニルベンズアミド)ニコチン酸 【0406】

【化99】

z), 8. 26 (1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 8. 59 (1H, dd, J=5, 2Hz), 9. 20-9. 40 (1H, m), 11. 40-11. 60 (1 H, m)

IR (ν, cm⁻¹, KBr): 3444, 3256, 3 100-2900, 2212, 1756, 1664, 1 640, 1594, 1554, 1518, 1496, 1 444, 1412, 1316, 1272, 1258, 1 244, 1210, 770, 752

FAB-MS (m/z, %): 434 (M+H, 17), 296 (100)

融点:236-237℃

【0409】実施例59:3-(2-フェニルアミノー4-フェニルエチニルベンズアミド)チオフェンカルボン酸

[0410]

【化100】

和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。残留物をシリカゲルクロマトグラフィーで精製した。得られたエステル体をエタノール(25ml)に溶解し、1M-水酸化ナトリウム水溶液1.4mlを加え、4時間加熱還流した後、エタノールを減圧下留去した。残留物を塩酸で酸性にした後、沈殿物を沪過し、アセトニトリルから再結晶して標記化合物236mg(収率78.0%)得た。

[0412] NMR (DMSO-d₆) δ : 7. 05 (1H, t, J=7Hz), 7. 15 (1H, dd, J

=8Hz, 1Hz), 7. 20 (2H, dd, J=8Hz, 1Hz), 7. 32-7. 46 (6H, m), 7. 55-7. 60 (2H, m), 7. 79 (1H, d, J=8Hz), 7. 90 (1H, d, J=5Hz), 8. 08 (1H, d, J=5Hz), 9. 20 (1H, s), 11. 36 (1H, s), 13. 5-13. 7 (1H, m)

IR (ν , cm⁻¹, KBr):3392, 3260, 3 044, 2636, 2212, 1640, 1608, 1 554, 1498, 1446, 1408, 1368, 1 258, 1242, 1214, 756

EI-MS(m/z, %):420(m+, 41), 2

96 (100), 278 (75), 256 (38), 2 05 (55), 178 (46), 147 (46), 13 3 (54), 129 (62), 121 (58), 119 (48), 115 (50), 108 (70), 105 (69)

融点:218-220℃

【0413】実施例60:5-ブロモ-2-(2-フェニルアミノ-4-フェニルエチニルベンズアミド) 安息香酸

【0414】 【化101】

[0416] NMR (DMSO- d_6) δ : 7.06 (1H, t, J=7Hz), 7.10 (1H, dd, J=8Hz, 1, Hz), 7.23 (2H, dd, J=8Hz, 1Hz), 7.33-7.48 (6H, m), 7.54-7.60 (2H, m), 7.80 (1H,

【0419】2-フェニルアミノ-4-フェニルエチニル安息香酸500mg(1.6mmol)の塩化メチレン(20ml)溶液に、塩化チオニルを0.15ml(2mmol)加え、室温で1.5時間撹拌した後、溶媒を減圧下留去した。残留物の塩化メチレン(50ml)溶液に、1,1-アミノシクロヘキサンカルボン酸

d, J=8Hz), 7.84 (1H, dd, J=9Hz, 2Hz)8.09 (1H, d, J=2Hz), 8.52 (1H, d, J=9Hz), 9.30 (1H, s), 11.96 (1H, s)

IR (ν, cm⁻¹, KBr): 3220, 2220, 1 700, 1688, 1636, 1606, 1596, 1 576, 1516, 1496, 1418, 1370, 1 322, 1284, 1250, 1220, 1180, 8 24, 790, 764, 750

EI-MS(m/z, %):512(m+, 10), 4 94(4), 295(30), 267(7), 239(1), 190(1), 163(1), 91(2) 融点261-263℃

【0417】実施例61:1-(2-フェニルアミノ-4-フェニルエチニルベンズアミド)シクロヘキサンカルボン酸

【0418】 【化102】

ベンジル448mg(1.92mmol)及び炭酸カリウム266mg(1.92mmol)を加え、室温で20時間撹拌した。反応溶液を1M-塩酸で酸性にした後、有機層を分取した。有機層を1M-塩酸、水及び飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。残留物をアセトニトリルで洗浄

した。得られた結晶をエタノール(10ml)に溶解し、1M-水酸化ナトリウム水溶液2mlを加え、5時間加熱還流した後、エタノールを減圧下留去した。残留物を塩酸で酸性にした後、沈殿物を沪過し、エーテルから再結晶し、標記化合物434mg(収率62.0%)得た。

[0420] NMR (DMSO- d_6) $\delta:1$. 22-1. 35 (1H, m), 1. 43-1. 62 (5H, m), 1. 68-1. 82 (2H, m), 2. 03-2. 18 (2H, m), 7. 01-7. 07 (2H, m), 7. 18 (2H, dd, J=8Hz, 1Hz), 7. 31-7. 45 (6H, m), 7. 54-7. 59 (2H, m), 7. 73 (1H, d, J=8Hz, Hz), 8. 52 (1H, s), 9. 27 (1H, s), 12. 27 (1H, s)

【0423】2-クロロー4-(オクタン-1-イル) 安息香酸1.95g(7.36mmol)のアニリン (20ml)溶液に、炭酸カリウム1.22g(8.83mmol)及び5wt.%の活性化銅を加え、3時間 加熱還流し、アニリンを減圧下留去した。残留物を1M-塩酸で酸性にした後、酢酸エチルで抽出した。有機層を1M-塩酸、水及び飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。残留物を塩化メチレンで洗浄し、メタノールから再結晶し、標記化合物2.12g(収率90.0%)を得た。

[0424] NMR (CDC1₃) δ : 0.89 (3 H, t, J=7Hz), 1.23-1.43 (6H,

【0427】参考例39で製造した4-(オクタン-1-イル)-2-フェニルアミノ安息香酸520mg (1.62mmol)の塩化メチレン(20ml)溶液に、塩化チオニルを0.12ml(1.62mmol)加え、室温で3時間撹拌した後、溶媒を減圧下留去した。残留物の塩化メチレン(50ml)溶液に、2-アミノ安息香酸267mg(1.94mmol)及び炭酸カリウム268mg(1.94mmol)及び炭酸カリウム268mg(1.94mmol)を加え、室温で20時間撹拌した。反応溶液を1M-塩酸で酸性にした後、有機層を分取した。有機層を1M-塩酸で、水及び飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。残留物をメタノールからの再結晶で精製し、標記化合物450mg(収率63%)を得た。

IR (ν , cm⁻¹, KBr): 3432, 3396, 3236, 3040, 2932, 2860, 2624, 2208, 1718, 1634, 1590, 1558, 1516, 1496, 1418, 1270, 1172, 868, 782, 758 EI-MS (m/z, %): 438 (m+, 49), 420 (8), 394 (3), 349 (14), 295 (100), 267 (14), 239 (3), 163 (3), 98 (6), 81 (3) 融点194-195℃ 【0421】参考例39: 4-(オクタン-1-イル)-2-フェニルアミノ安息香酸

- 2 - フェニルアミノ安息香酸 【0422】

【化103】

m), 1. 57 (2H, q, J=7Hz) 2. 37 (2 H, t, J=7Hz), 6. 75 (1H, dd, J=8 Hz, 1Hz), 7. 15 (1H, ddd, J=7H z, 7Hz, 1Hz), 7. 21 (1H, d, J=1H z), 7. 24-7. 29 (2H, m), 7. 35-7. 42 (2H, m), 7. 93 (1H, d, J=8H z), 9. 28 (1H, s)

【0425】実施例62:2-[4-(オクタン-1-イル)-2-フェニルアミノフェニルアミノベンズアミド]安息香酸

【0426】 【化104】

[0428] NMR (CDC1₃) δ : 0. 88 (3 H, t, J=7Hz), 1. 20-1. 44 (10H, m), 1. 50-1. 60 (2H, m) 2. 38 (2 H, t, J=7Hz), 6. 87 (1H, dd, J=7, 1Hz), 7. 07 (1H, t, J=7Hz), 7. 14-7. 20 (1H, m), 7. 23-7. 30 (2H, m), 7. 32-7. 39 (3H, m), 7. 64-7. 70 (2H, m), 8. 15-8. 21 (1 H, m), 8. 83 (1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 9. 61 (1H, s), 11. 69 (1H, s) IR (ν , cm⁻¹, KBr): 3300, 3044, 228, 1682, 1652, 1606, 1580, 1562, 1542, 1516, 1498, 1470, 1452, 1420, 1320, 1294, 1258, 1224, 1160, 1068, 1028, 870, 75

2

EI-MS(m/z, %):440(m+, 100), 422(24),303(59),260(20),2 46(20),233(31),204(23) 融点:165-167℃

【0431】4-(3,3-ジメチルブチニル)-2-フェニルアミノ安息香酸587mg(2.00mmo 1) の塩化メチレン (20m1) 溶液に、塩化チオニル を0.2m1(2.67mmol)加え、室温で1.5 時間撹拌した後、溶媒を減圧下留去した。残留物の塩化 メチレン(50m1)溶液に、2-アミノ安息香酸30 2mg(2.20mmol)、炭酸カリウム304mg. (2.20mmol)及びトリエチルアミン0.30m 1 (2.20mmo1)を加え、室温で18時間撹拌し た。反応溶液を1M-塩酸で酸性にした後、有機層を分 取した。有機層を1M-塩酸、水及び飽和食塩水で順次 洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留 去した。残留物をアセトニトリルからの再結晶で精製 し、標記化合物654mg(収率79.0%)を得た。 [0432] NMR (CDC1₃) δ : 1. 30 (9) H, s), 6.87 (1H, dd, J=8Hz, 1H z), 7.04-7.10(1H, m), 7.14-7. 20 (1H, m), 7. 23-7. 29 (2H,

【0435】2-フェニルアミノ-4-(ペンタン-1 -イル) 安息香酸510mg (1.83mmol) の塩 化メチレン(25m1)溶液に、塩化チオニルを0.1 4ml(1.83mmol)加え、室温で1時間撹拌し た後、溶媒を減圧下留去した。残留物の塩化メチレン (50m1)溶液に、2-アミノ安息香酸302mg (2.20mmol)、炭酸カリウム304mg(2. 20mmo1)及びトリエチルアミン0.30m1 (2.20mmol)を加え、室温で20時間撹拌し た。反応溶液を1M-塩酸で酸性にした後、有機層を分 取した。有機層を1M-塩酸、水及び飽和食塩水で順次 洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留 去した。残留物をアセトニトリルからの再結晶で精製 し、標記化合物530mg(収率73.0%)を得た。 [0436] NMR (CDC 1_3) δ : 1.03(3) H, t, J=7Hz) 1. 50-1. 65 (2H, m), 2.37 (2H, t, J=7.1Hz), 6.8 8(1H, dd, J=1.5Hz, 8.3Hz), 7.

【0429】実施例63:2-[4-(3,3-ジメチルブチニル)-2-フェニルアミノベンズアミド]安息 香酸

【0430】 【化105】

m), 7. 32-7. 39 (3H, m), 7. 63-7. 70 (2H, m), 8. 19 (1H, dd, J=8 Hz, 1Hz), 8. 82 (1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 9. 60 (1H, s), 11. 67 (1H, s)

IR (ν , cm⁻¹, KBr): 3288, 2972, 2 224, 1656, 1608, 1582, 1560, 1 532, 1498, 1420, 1294, 1256, 1 224, 1162, 900, 764, 752 EI-MS (m/z, %): 412 (m+, 44), 3 94(6), 295(2), 275(76), 260 (38), 246(5)

融点:225-227℃ 【0433】実施例64:2-[2-フェニルアミノ-4-(ペンタン-1-イル)ベンズアミド]安息香酸 【0434】 【化106】

IO₂C H

07 (1H, ddd, J=7Hz, 7Hz, 1Hz), 7. 14-7. 21 (1H, m), 7. 23-7. 30 (2H, m), 7. 32-7. 40 (3H, m), 7. 63-7. 71 (2H, m), 8. 19 (1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 8. 83 (1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 9. 60 (1H, s), 11. 67 (1H, s)

IR (ν , cm⁻¹, KBr): 3256, 3020, 2 872, 2224, 1656, 1606, 1582, 1 562, 1534, 1498, 1470, 1452, 1 420, 1318, 1258, 1222, 1162, 8 92, 758,

EI-MS(m/z, %):398(m+, 45%), 380(6), 261(54), 233(17), 204(11), 190(2), 146(2), 119(3)

融点: 199-200℃ 【0437】実施例65: 2- [2-ブチルアミノ-4 - (3,3-ジメチルブチニル)ベンズアミド]安息香酸

【0439】2ーブチルアミノー4ー(3,3ージメチ ルブチニル) 安息香酸547mg(2.00mmo1) の塩化メチレン(15m1)溶液に、塩化チオニルを 0.2ml(2.67mmol)加え、室温で1.5時 間撹拌した後、溶媒を減圧下留去した。残留物の塩化メ チレン (50ml)溶液に、2-アミノ安息香酸302 mg(2.20mmol)、炭酸カリウム304mg (2.20mmol)及びトリエチルアミン0.30m 1(2.20mmol)を加え、室温で16時間撹拌し た。反応溶液を1M-塩酸で酸性にした後、有機層を分. 取した。有機層を1M-塩酸、水及び飽和食塩水で順次 洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留 去した。残留物をアセトニトリルからの再結晶で精製 し、標記化合物659mg(収率84.0%)を得た。 [0440] NMR (CDC1₃) δ : 0. 97 (3 H, t, J=7Hz), 1. 34 (9H, s), 1. 4 2-1.53(2H, m), 1.65-1.73(2

【0443】2-(2-ブチルアミノ-5-エチニルベンズアミド) 安息香酸エチル526mg(1.44mm o1)のジエチルアミン(10m1)溶液に2-ヨードピリジン0.30ml(2.89mmo1)、ジクロロピストリフェニルホスフィンパラジウム16mg(0.01mmo1)及びヨウ化銅10mg(0.03mmo1)を加え、室温で2時間撹拌した。反応溶液に水を加えた後、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、水、飽和硫酸水素カリウム水溶液、10%チオ硫酸ナトリウム水溶液及び飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。残留物をメタノールからの再結晶で精製し、標記化合物375mg(収率77.5%)を得た。

(0444) NMR (CDC1₃) δ : 0. 97 (3 H, t, J=7Hz), 1. 42 (3H, t, J=7Hz), 1. 40-1. 50 (2H, m), 1. 64-

【0438】 【化107】

H, m), 3. 16-3. 20(2H, m), 6. 69(1H, dd, J=8Hz, 2Hz), 6. 74(1H, dd, J=2Hz), 7. 14(1H, ddd, J=8Hz, 7Hz, 1Hz), 7. 59(1H, d, J=8Hz), 7. 63(1H, ddd, J=8Hz, 7Hz), 8. 17(1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 8. 78(1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 8. 78(1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 1R (ν , cm⁻¹, KBr): 3332, 3072, 2964, 2228, 1650, 1608, 1536, 1220, 766, 754

FAB-MS (m/z, %):391 (M-H) 融点:225-227℃

【0441】参考例40:2-[2-ブチルアミノ-5-(2-ピリジルエチニル)ベンズアミド] 安息香酸エチル

【0442】 【化108】

1. 71(2H, m), 3. 18-3. 24(2H, m), 4. 43(2H, q, J=7Hz), 7. 12(1H, ddd, J=8Hz, 7Hz, 1Hz), 7. 19(1H, ddd, J=8Hz, 5, 1Hz), 7. 50(1H, ddd, J=8Hz, 8Hz, 1Hz), 7. 55-7. 61(2H, m), 7. 66(1H, ddd, J=8Hz, 8Hz), 7. 97(1H, d, J=2Hz), 8. 06(1H, t, J=5Hz), 8. 10(1H, dd, J=8Hz, 2Hz), 8. 58-8. 61(1H, m), 8. 66(1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 11. 77(1H, s)【0445】実施例66:2-[2-ブチルアミノ-5-(2-ピリジルエチニル)ベンズアミド]安息香酸【0446】

【化109】

【0447】参考例40で製造した2-[2-ブチルアミノー5-(2-ピリジルエチニル)ベンズアミド]安息香酸エチル375mg(0.85mmol)のエタノール(20ml)溶液に1M-水酸化ナトリウム水溶液1mlを加え、2時間加熱還流した後、室温まで冷却した。反応溶液を飽和硫酸水素カリウムで中和後、酢酸エチルで抽出した。有機層を水及び飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。残留物をメタノールからの再結晶で精製し、標記化合物194mg(収率55.0%)を得た。

[0448] NMR (DMSO- d_6) $\delta:0.94$ (3H, t, J=7Hz), 1.36-1.46 (2 H, m), 1.57-1.65 (2H, m), 3.21-3.26 (2H, m), 6.86 (1H, d, J=9 Hz), 7.19-7.24 (1H, m), 7.37 (1H, ddd, J=8Hz, 5, 1Hz), 7.56-7.60 (2H, m), 7.65 (1H, ddd, J

【0451】参考例30で製造した2-(2-ブチルアミノ-5-エチニルベンズアミド)安息香酸エチル500mg(1.37mmol)のジエチルアミン(10m1)溶液に2-ヨードチオフェン0.30ml(2.89mmol)、ジクロロビストリフェニルホスフィンパラジウム16mg(0.01mmol)及びヨウ化銅10mg(0.03mmol)を加え、室温で2時間撹拌した。反応溶液に水を加えた後、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、水、飽和硫酸水素カリウム水溶液、10%チオ硫酸ナトリウム水溶液及び飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。残留物をメタノールからの再結晶で精製し、標記化合物233mg(収率38.0%)を得た。

[0452] NMR (CDC1₃) δ : 0. 97 (3 H, t, J=7Hz), 1. 43 (3H, t, J=7Hz), 1. 41-1. 52 (2H, m), 1. 64-

【0455】参考例41で製造した2-[2-ブチルアミノ-5-(2-チオフェニルエチニル)ベンズアミド]安息香酸エチル230mg(0.52mmo1)のエタノール(20m1)溶液に1M-水酸化ナトリウム水溶液1m1を加え、3時間加熱還流した後、室温まで冷却した。反応溶液を飽和硫酸水素カリウムで中和後、

=8Hz, 7Hz, 2Hz), 7.83 (1H, dd d, J=8Hz, 8Hz, 2Hz), 7.96 (1H, d, J=2Hz), 8.04 (1H, dd, J=8Hz, 2Hz), 8.18 (1H, t, J=5Hz), 8.54 (1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 8.57-8.60 (1H, m), 12.03 (1H, s) IR (ν , cm⁻¹, KBr): 2204, 1652, 1590, 1528, 1220, 770, 756 FAB-MS (m/z, %): 412 (M-H, 100)

融点:179-180℃

【 0449】参考例41:2-[2-ブチルアミノ-5-(2-チオフェニルエチニル) ベンズアミド] 安息香酸エチル

【0450】 【化110】

1. 73 (2H, m), 3. 18-3. 22 (2H, m), 4. 43 (2H, q, J=7Hz), 6. 69 (1H, d, J=9Hz), 7. 00 (1H, dd, J=5. 4Hz), 7. 12 (1H, ddd, J=8Hz, 7Hz, 1Hz), 7. 23-7. 26 (2H, m), 7. 47 (1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 7. 58 (1H, ddd, J=8Hz, 7Hz, 1Hz), 7. 89 (1H, J=2Hz), 8. 03 (1H, t, J=5Hz), 8. 10 (1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 8. 67 (1H, dd, J=8Hz, 1Hz)

【0453】実施例67:2-[2-ブチルアミノ-5-(2-チオフェニルエチニル) ベンズアミド] 安息香酸

【0454】 【化111】

酢酸エチルで抽出した。有機層を水及び飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。残留物をメタノールからの再結晶で精製し、標記化合物 185 mg(収率85.0%)を得た。 【0456】 NMR(DMSO- d_6) $\delta:0.94$ (3 H, t, J=7 Hz), 1.36-1.46(2

H, m), 1.56-1.64(2H, m), 3.19
-3.25(2H, m), 6.83(1H, d, J=9
Hz), 7.11(1H, dd, J=5Hz, 4H
z), 7.18-7.24(1H, m), 7.35(1
H, dd, J=4Hz, 1Hz) 7.52(1H, d
d, J=9Hz, 2Hz), 7.60-7.67(2
H, m), 7.88(1H, d, J=2Hz), 8.0
3(1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 8.11(1
H, dd, J=8Hz, 1Hz), 8.51(1H, d
d, J=8Hz, 1Hz), 11.97(1H, s)

【0459】参考例30で製造した2-(2-ブチルアミノ-5-ヨードベンズアミド)安息香酸エチル700mg(1.50mmol)のジエチルアミン(20ml)及びテトラヒドロフラン(10ml)の混合溶液に3-メトキシー1-プロピン0.25ml(3.00mmol)、ジクロロビストリフェニルホスフィンパラジウム53mg(0.08mmol)及びヨウ化銅14mg(0.08mmol)を加え、室温で2時間攪拌した。水を加えた後、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和硫酸水素カリウム溶液、10%チオ硫酸ナトリウム水溶液、及び飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。残留物をメタノールから再結晶で精製し、標記化合物375mg(収率61.2%)を得た。

[0460] NMR (CDC l_3) δ : 0. 96 (3 H, t, J=7Hz), 1. 40-1. 51 (5H,

【0463】参考例42で製造した2-[2-ブチルアミノ-5-(3-メトキシプロパン-1-イル)ベンズアミド]安息香酸エチル370mg(0.91mmo1)のエタノール(20ml)及びテトラヒドロフラン(20ml)の混合溶液に1M-水酸化ナトリウム水溶液2mlを加え、室温で2時間撹拌した後、溶媒を減圧下留去した。残留物をメタノールーエーテルーへキサンからの再結晶で精製し、標記化合物300mg(収率85.9%)を得た。

[0464] NMR (DMSO- d_6) $\delta:0.93$ (3H, t, J=7Hz), 1.36-1.46(2 H, m), 1.55-1.64(2H, m), 3.15 -3.21(2H, m), 4.31(2H, s), 6. 73(1H, d, J=9Hz), 6.96-7.01 IR (ν , cm⁻¹, KBr): 3320, 2964, 2 208, 1652, 1602, 1530, 1254, 7 56

FAB-MS (m/z,%):417 (M-H, 16),189 (100) 融点 79-180℃ 【0457】参考例42:2-[2-ブチルアミノ-5-(3-メトキシプロパン-1-イル) ベンズアミド] 安息香酸エチル

[0458]

【化112】

m), 1. 62-1. 71 (2H, m), 3. 16-3. 22 (2H, m), 3. 47 (3H, s), 4. 2 0 (2H, q, J=7Hz), 4. 34 (2H, s), 7. 11 (1H, ddd, J=8, 7, 1Hz), 7. 41 (1H, dd, J=8Hz, 2Hz), 7. 57 (1H, ddd, J=8, 7, 1Hz), 7. 84 (1H, d, J=2Hz), 8. 00 (1H, t, J=5Hz), 8. 09 (1H, dd, J=8, 1Hz), 8. 68 (1H, dd, J=8, 1Hz), 11. 75 (1H, s)

【0461】実施例68:2-[2-ブチルアミノ-5-(3-メトキシプロパン-1-イル)ベンズアミド] 安息香酸ナトリウム塩

[0462]

【化113】

(1H, m), 7. 28-7. 33 (1H, m), 7. 39 (1H, dd, J=9Hz, 2Hz), 7. 90 (1H, d, J=2Hz), 8. 03 (1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 8. 37 (1H, t, J=5Hz), 8. 54 (1H, d, J=8Hz)
IR (ν , cm⁻¹, KBr): 3300, 2956, 2928, 2212, 1652, 1590, 1522, 1296, 760
FAB-MS (m/z, %): 424 (m+Na, 100)

融点179-180℃

【0465】参考例43:2-[2-ブチルアミノ-5-(3,3-ジエトキシプロパン-1-イル)フェニル]-4-オキソ-4H-3,1-ベンゾキサジン

[0466]

【0467】2-(2-ブチルアミノ-5-ヨードフェニル)-4-オキソー4H-3,1-ベンゾキサジン1.40g(3.33mmol)のトリエチルアミン(30ml)及びテトラヒドロフラン(15ml)溶液にプロパギルアルデヒドジエチルアセタール0.96ml(1.72mmol)、ジクロロビストリフェニルホスフィンパラジウム30mg(0.03mmol)及びヨウ化銅20mg(0.06mmol)を加え、窒素雰囲気下室温で1時間撹拌した。反応溶液に水を加えた後、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、水、飽和硫酸水素カリウム水溶液、10%チオ硫酸ナトリウム水溶液及び飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。残留物をアセトニトリルからの再結晶で精製し、標記化合物625mg(収率41.4%)を得た。

[0468] NMR (CDC1 $_3$) $\delta:1.04$ (3

【0471】参考例43で製造した2-[2-ブチルアミノ-5-(3,3-ジエトキシプロパン-1-イル)フェニル]-4-オキソ-4H-3,1-ベンゾキサジン600mg(1.43mmol)のエタノール(20ml)及びテトラヒドロフラン(20ml)の混合溶液に1M-水酸化ナトリウム水溶液5mlを加え、室温で2時間撹拌した後、溶媒を減圧下留去した。残留物をメタノールーエーテルーへキサンからの再結晶で精製し、標記化合物580mg(収率88.0%)を得た。

[0472] NMR (CDC1₃) δ : 0. 93 (3 H, t, J=7Hz), 1. 18 (6H, t, J=7Hz), 1. 38-1. 46 (2H, m), 1. 55-1. 64 (2H, m), 3. 16-3. 21 (2H, m), 3. 53-3. 61 (2H, m), 3. 65-3. 73 (2H, m), 5. 50 (1H, s), 6. 75 (1H, d, J=9Hz), 6. 98-7. 03 (1

H, t, J=7Hz), 1. 29(6H, t, J=7Hz), 1. 53-1. 63(2H, m), 1. 75-1. 84(2H, m), 3. 29-3. 34(2H, m), 3. 63-3. 72(2H, m), 3. 80-3. 89(2H, m), 5. 50(1H, s), 6. 68(1H, d, J=9Hz), 7. 43-7. 52(3H, m), 7. 80(1H, ddd, J=8Hz, 7Hz, 1Hz), 8. 22(1H, ddd, J=8Hz, 1. 1Hz), 8. 32(1H, d, J=2Hz), 9. 25(1H, t, J=5Hz) 【0469】実施例69:2-[2-ブチルアミノ-5-(3, 3-ジエトキシプロパン-1-イル) ベンズア

[0470]

【化115】

【化116】

ミド] 安息香酸ナトリウム塩

H, m), 7. 31-7. 36(1H, m), 7. 40(1H, dd, J=9Hz, 2Hz), 7. 89(1H, dd, J=2Hz), 8. 06-8. 09(1H, m), 8. 39(1H, t, J=5Hz), 8. 55(1H, dd, J=8Hz, 1Hz)IR(ν , cm^{-1} , KBr): 2960, 2932, 2220, 1660, 1594, 1520, 1288, 754. FAB-MS(m/z, %): 437(M-H, 34), 379(100) 融点: 179-180 C 【0473】実施例70: 4-(3, 3-ジメチルブチニル)-2-フェニルアミノ-N-(2-スルファモイルフェニル)ベンズアミド【<math>0474】

【0475】4-(3,3-ジメチルブチニル)-2-フェニルアミノ安息香酸1.0g(3.40mmo1)及び塩化チオニル0.4mlの塩化メチレン(30ml)溶液を室温で2時間撹拌した後、溶媒を減圧下留去した。残留物の塩化メチレン(30ml)溶液を2-アミノベンゼンスルホンアミド0.65g(3.75mmo1)のピリジン(50ml)溶液に氷冷下滴下し、18時間室温で撹拌した後、塩化メチレンを減圧下留去した。残留物に水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を1M-塩酸、水、及び飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。残留物をシリカゲルクロマトグラフィーで精製し、標記化合物0.8g(収率52.0%)を得た。

[0476] NMR (CDC1₃) δ : 1. 29 (9 H, s), 4. 87 (2H, br-s), 6. 85 (1 H, dd, J=8Hz, 2Hz), 7. 09 (1H, ddd, J=8Hz, 8Hz, 1Hz), 7. 21-7. 29 (3H, m), 7. 52-7. 59 (2H, m),

【0479】2-ブチルアミノ-4-(3,3-ジメチルブチニル)安息香酸1.0g(3.66mmol)及び塩化チオニル0.4mlの塩化メチレン(30ml)溶液を室温で2時間撹拌した後、溶媒を減圧下留去した。残留物の塩化メチレン(30ml)溶液を2-アミノベンゼンスルホンアミド0.7g(4.03mmol)のピリジン(50ml)溶液に氷冷下滴下し、18時間室温で撹拌した後、塩化メチレンを減圧下留去した。残留物に水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を1 M-塩酸、水、及び飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。残留物をシリカゲルクロマトグラフィーで精製して、標記化合物0.9g(収率54.0%)を得た。

[0480] NMR (DMSO-d₆) δ : 0. 97 (3H, t, J=7Hz), 1. 34 (9H, s), 1. 41-1. 51 (2H, m), 1. 62-1. 72 (2H, m), 3. 18 (2H, t, J=7Hz), 4. 83 (2H, br-s), 6. 45 (1H, dd, J=8, 2Hz), 6. 74 (1H, d, J=2H

7. 57 (1H, d, J=8Hz), 7. 63 (1H, ddd, J=8Hz, 8Hz, 1Hz), 7. 99 (1H, dd, J=8Hz, 2Hz), 8. 41 (1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 9. 53 (1H, s), 10. 03 (1H, s)

IR (ν , cm⁻¹, KBr): 3364, 2972, 2 928, 2224, 1642, 1586, 1556, 1 516, 1500, 1472, 1442, 1420, 1 334, 1290, 1272, 1222, 1154, 7 64

FAB-MS (m/z, %): 446 (M-H, 100)

融点:101-102℃

【 0 4 7 7 】 実施例 7 1:2-ブチルアミノ-4-(3,3-ジメチルブチニル)-N-(2-スルファモ イルフェニル) ベンズアミド

[0478]

【化117】

z), 7. 23 (1H, ddd, J=8Hz, 8Hz, 2Hz), 7. 48 (1H, d, J=8Hz), 7. 6 1 (1H, ddd, J=8Hz, 8Hz, 2Hz), 7. 86 (1H, br-s), 7. 95 (1H, dd, J=8Hz, 2Hz), 8. 34 (1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 9. 70 (1H, s) IR (ν , cm⁻¹, KBr): 3368, 3232, 3084, 2968, 2932, 2868, 2224, 1644, 1600, 1584, 1564, 1530, 1472, 1440, 1342, 1292, 1226, 1168, 1156, 896, 764 FAB-MS (m/z, %): 426 (M-H, 100)

融点:130-131℃

【0481】実施例72:4ーベンジルオキシー2-フェニルアミノ-N-(2-スルファモイルフェニル) ベンズアミド

[0482]

【化118】

【0483】4-ベンジルオキシ-2-フェニルアミノ 安息香酸500mg(1.56mmol)の塩化メチレ ン(15ml)溶液に、氷冷下塩化チオニルを186m g(1.56mmol)加え、室温で2時間撹拌した。 この溶液を2-アミノベンゼンスルホンアミド174m g(0.96mmol)及び、トリエチルアミン1ml (7.8mmol)の塩化メチレン(15ml)溶液に 滴下し、室温で4時間撹拌した。反応溶液に、水を加 え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和炭酸水素ナト リウム水溶液、水、1M-塩酸、水及び飽和食塩水で順 次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下 留去した。残留物をシリカゲルクロマトグラフィー及 び、エタノールからの再結晶で精製し、標記化合物21 0mg(収率28.0%)を得た。

[0484] NMR $(\delta, DMSO-D6): 4.82$ (2H, s), 5. 04 (2H, s), 6. 48 (1 H, dd, J=9Hz, 2Hz), 6.85(1H,

【0487】2-フェニルアミノ-4-フェニルエチニ ル安息香酸1g (3.40mmo1)及び塩化チオニル 0.4mlの塩化メチレン(30ml)溶液を室温で2 時間撹拌した後、溶媒を減圧下留去した。残留物の塩化 メチレン(30m1)溶液を2-アミノベンゼンスルホ ンアミド0.65g (3.75mmol)のピリジン (50m1)溶液に氷冷下滴下し、18時間室温で撹拌 した後、塩化メチレンを減圧下留去した。残留物に水を 加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を1 M-塩酸、 水、及び飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウム で乾燥後、溶媒を減圧下留去した。残留物をシリカゲル クロマトグラフィーで精製して、標記化合物O.8g (収率52.0%)を得た。

[0488] NMR (CDC l_3) $\delta: 1.29(9)$ H, s), 4.87(2H, br-s), 6.85(1H, ddd, J=8Hz, 2Hz, 1Hz), 7.09(1H, ddd, J=8Hz, 8Hz, 1Hz), 7.21-7.29(3H, m), 7.52-7.59(2

d, J = 2Hz), 7. 04-7. 10 (1H, m). 7. 15 (2H, dd, J=9Hz, 2Hz), 7. 2 2-7.41 (8H, m), 7.60-7.65 (2 H, m), 7.98(1H, dd, J=8Hz, 1H)z), 8. 38 (1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 9.74(1H, s), 9.87(1H, s) IR $(\nu, cm^{-1}, KBr) : 1646, 1580, 1$ 522, 1286, 756

EI-MS(m/z, %):473(31),446(10), 302 (18), 301 (30), 300 (11), 91(100)

融点:171-172℃

【0485】実施例73:4-フェニルエチニル-2-フェニルアミノーN-(2-スルファモイルフェニル) ベンズアミド

[0486]

【化119】

H, m), 7.57(1H, d, J=8Hz), 7.63(1H, ddd, J=8Hz, 8Hz, 1Hz)7. 99 (1H, dd, J=8Hz, 2Hz), 8. 4 1 (1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 9.53 (1H, s), 10.03(1H, s)IR $(\nu, cm^{-1}, KBr) : 3380, 3320, 3$ 244, 3056, 2212, 1644, 1594, 1 582, 1558, 1530, 1500, 1468, 1 442, 1424, 1334, 1294, 1226, 1 154, 756 EI-MS(m/z, %):467(m+, 59), 2

95 (100), 267 (16)

融点:195-196℃

【0489】実施例74:N-「2-(2-フェニルア ミノー4-フェニルエチニルベンズアミド) ベンゼンス ルホニル] ベンズアミド

[0490]

【化120】

$$\begin{array}{c|c} H_2N-SO_2 & H \\ \hline \\ 0 & N \end{array}$$

【0491】実施例73で製造した4-フェニルエチニルー2-フェニルアミノーN-(2-スルファモイルフェニル)ベンズアミド200mg(0.43mmol)及び炭酸カリウム118mg(0.86mmol)をジオキサン(10ml)及び水10mlの混合溶液に、塩化ベンゾイル90mg(0.64mmol)を満下し、室温で16時間撹拌した。反応溶液を1M-塩酸で酸性にした後、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、及び飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。残留物をメタノールで洗浄し、標記化合物168mg(収率69.0%)を得た。

[0492] NMR (CDC l_3) δ : 7. 00 (1 H, dd, J=8Hz, 1Hz), 7. 07-7. 12 (1H, m), 7. 27-7. 77 (16H, m),

$$\begin{array}{c|c} P_3C & & H \\ \hline & N-SO_2 & H \\ \hline & 0 & N \\ \hline & & B \\ \end{array}$$

【0495】窒素気流下、実施例73で製造した2-フェニルアミノー4-フェニルエチニル-N-(2-スルファモイルフェニル)ベンズアミド200mg(0.43mmol)及び、炭酸カリウム118mg(0.856mmol)及び、炭酸カリウム118mg(0.856mmol)のジオキサン(10ml)及び水(10ml)の混合溶液に、4-トリフルオロメチル塩化ベンゾイルを179mg(0.856mmol)を加え室温で16時間撹拌した。反応溶液を1M-塩酸で酸性にした後、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、及び飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。残留物をメタノールで洗浄し、目的物を168mg(収率61.0%)得た。

[0496] NMR (CDC1₃) δ : 7. 04-7. 10(2H, m), 7. 21-7. 25(2H, m), 7. 32-7. 46(7H, m), 7. 55-7. 60 7. 92 (1H, d, J=8Hz), 8. 07 (1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 8. 62 (1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 8. 70 (1H, s), 9. 6 0 (1H, s), 10. 49 (1H, s) IR (ν , cm⁻¹, KBr): 3384, 3326, 1 704, 1660, 1596, 1582, 1562, 1 520, 1286, 752 FAB-MS (m/z, %): 570 (M-H, 10 0)

融点241-243℃

【0493】実施例75:N-[2-(2-フェニルア ミノ-4-フェニルエチニルベンズアミド)ベンゼンス ルホニル]-4-トリフルオロメチルベンズアミド 【0494】

【化121】

(2H, m), 7. 88 (1H, d, J=8Hz), 8. 26 (1H, dd, J=7Hz, 2Hz), 8. 5 9 (1H, dd, J=5Hz, 2Hz), 9. 2-9. 4 (1H, m), 11. 4-11. 6 (1H, m) IR (ν , cm⁻¹, KBr): 3320, 3244, 2 216, 1706, 1662, 1642, 1594, 1 580, 1558, 1528, 1498, 1472, 1 442, 1422, 1326, 1288, 1256, 1 226, 1156, 1130, 1070, 756 EI-MS (m/z, %): 639 (m+, 16), 4 67 (20), 446 (10), 422 (17), 29 5 (88), 278 (42)

融点:178-180℃

【0497】実施例76:N-[2-(2-フェニルア ミノ-4-フェニルエチニルベンズアミド)ベンゼンス ルホニル]アセトアミド [0498]

【0499】窒素気流下、実施例73で製造した2-フェニルアミノー4-フェニルエチニルーN-(2-スルファモイルフェニル)ベンズアミド400mg(0.86mmol)及び4-ジメチルアミノピリジン315mg(2.57mmol)のテトラヒドロフラン(10ml)溶液に無水酢酸0.12ml(1.28mmol)を加え、室温で2時間撹拌した。反応溶液を1M-塩酸で酸性にした後、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、及び飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し、標記化合物358mg(収率82.2%)を得た。

[0500] NMR (CDC1₃) δ : 2. 08 (3 H, s), 6. 99 (1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 7. 07-7. 12 (1H, m), 7. 26-7. 40 (8H, m), 7. 46-7. 54 (3H, m), 7. 66-7. 71 (1H, m), 7. 82 (1

【0503】実施例73で製造した4-フェニルエチニルー2-フェニルアミノーN-(2-スルファモイルフェニル)ベンズアミド500mg(1.04mmol)のテトラヒドロフラン(10ml)溶液に4-ジメチルアミノビリジン260mg(2.14mmol)、及びヘキサノイルクロリド0.16ml(1.17mmol)を加え、室温で1時間撹拌した。反応溶液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を水及び飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。残留物をシリカゲルクロマトグラフィーで精製し、標記化合物200mg(収率33.3%)を得た。

[0504] NMR (CDC I_3) $\delta: 0.84$ (3)

H, d, J=8Hz), 8. 01 (1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 8. 06-8. 16 (1H, m), 8. 58 (1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 9. 57 (1H, s), 10. 30 (1H, s) IR (ν , cm⁻¹, KBr): 3450-2950, 2864, 2212, 1714, 1660, 1582, 1556, 1530, 1498, 1472, 1442, 1420, 1342, 1318, 1286, 1256, 1224, 1156, 1128, 854, 756 EI-MS (m/z, %): 509 (m+, 22), 295 (49), 267 (7), 91 (2), 61 (3) 融点: 108℃

【0501】実施例77:N-[2-(2-フェニルアミノ-4-フェニルエチニルベンズアミド) ベンゼンスルホニル] ヘキサンアミド 【0502】

【化123】

H, t, J=7Hz), 1. 16-1. 32 (4H, m), 1. 50-1. 62 (2H, m), 2. 23 (2 H, t, J=7Hz), 6. 99 (1H, dd, J=8 Hz, 1Hz), 7. 06-7. 12 (1H, m), 7. 24-7. 30 (3H, m), 7. 32-7. 40 (5H, m), 7. 46-7. 54 (3H, m), 7. 65-7. 71 (1H, m), 7. 83 (1H, d, J=8Hz), 8. 01 (1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 8. 10 (1H, br-s), 8. 57 (1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 9. 57 (1H, s), 10. 31 (1H, s) IR (ν , cm⁻¹, KBr): 2956, 1714, 1660, 1582, 1442, 1286, 756, 69

2

EI-MS(m/z, %):565(m+, 41), 467(4), 295(100), 267(13), 205(29)

【0505】実施例78:N-[2-(2-フェニルア

【0507】窒素気流下、実施例73で製造した2-フェニルアミノー4-フェニルエチニルーN-(2-スルファモイルフェニル)ベンズアミド250mg(0.54mmol)及び炭酸カリウム148mg(1.07mmol)のジオキサン(10ml)及び水(10ml)の混合溶液に、デカノイルクロリド153mg(0.806mmol)を加え室温で20時間撹拌した。反応溶液に、1M-塩酸で酸性にした後、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、及び飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(塩化メチレン)で精製し、標記化合物238mg(収率71.5%)を得た。

[0508] NMR (CDC I_3) δ : 0.86 (3 H, t, J=7Hz), 1.12-1.32 (11H, m), 1.50-1.62 (3H, m), 2.23 (2 H, t, J=7Hz), 6.99 (1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 7.09 (1H, t, J=7Hz), 7.24-7.42 (8H, m), 7.47-7.68

【0511】窒素気流下、実施例73で製造した2-フェニルアミノ-4-フェニルエチニル-N-(2-スルファモイルフェニル)ベンズアミド226mg(0.48mmol)及び、4-ジメチルアミノピリジン118mg(0.96mmol)のテトラヒドロフラン(10ml)溶液にピバロイルクロリド0.07ml(0.57mmol)を加え室温で1時間撹拌した後、溶媒を減圧下留去した。残留物に水を加え、酢酸エチルで抽出し

ミノー4-フェニルエチニルベンズアミド) ベンゼンス ルホニル] デカンアミド 【0506】 【化124】

(1H, t, J=7Hz), 7.83(1H, d, J=8Hz), 8.00(1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 8.08(1H, s), 8.57(1H, d, J=8Hz), 9.57(1H, s), 10.32(1H, s)

IR (ν, cm^{-1}, KBr) : 3252, 2928, 2 856, 2216, 1714, 1668, 1594, 1 578, 1564, 1524, 1500, 1470, 1 440, 1418, 1342, 1314, 1286, 1 226, 1156, 870, 754, 724, 690, 582

EI-MS (m/z, %):621 (m+, 50%), 467 (12), 446 (13), 295 (100), 278 (9), 267 (13)

【0509】実施例79:N-[2-(2-フェニルア ミノ-4-フェニルエチニルベンズアミド) ベンゼンス ルホニル] ピバルアミド

【0510】 【化125】

た。有機層を1 M-塩酸、水、及び飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。残留物をシリカゲルクロマトグラフィーで精製して、標記化合物 150 mg(収率56.0%)を得た。【0512】 NMR($CDCl_3$) $\delta:1.14(9$ H,s),7.00(1H,dd,J=8Hz,2Hz),7.09(1H,ddd,J=8Hz,8Hz,2Hz),7.24-7.31(3H,m),7.33

-7. 39 (5H, m), 7. 48-7. 53 (3H, m), 7. 68 (1H, dd, J=8Hz, 2Hz), 7. 83 (1H, d, J=8Hz), 8. 00 (1H, dd, J=8Hz, 2Hz), 8. 18 (1H, br-s), 8. 53 (1H, dd, J=8Hz, 2Hz), 9. 57 (1H, s), 10. 25 (1H, s) IR (ν , cm⁻¹, KBr): 2212, 1704, 1658, 1582, 1558, 1532, 1472, 1442

【0515】窒素気流下、実施例70で製造した4-(3,3-ジメチルブチニル)-2-フェニルアミノーN-(2-スルファモイルフェニル)ベンズアミド200mg(0.45mmol)及び、4-ジメチルアミノピリジン110mg(0.9mmol)のテトラヒドロフラン(10ml)溶液にピバロイルクロリド0.06ml(0.49mmol)を加え室温で1時間撹拌した後、溶媒を減圧下留去した。残留物に水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、硫酸水素カリウム水溶液及び飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。残留物をシリカゲルクロマトグラフィーで精製して、標記化合物180mg(収率75.0%)を得た。

[0516] NMR (CDC1₃) δ : 1. 12 (9 H, s), 1. 38 (9H, s), 6. 87 (1H, d d, J=8Hz, 2Hz), 7. 07 (1H, ddd, J=8Hz, 8Hz, 2Hz), 7. 22-7. 29

【0519】窒素気流下、実施例70で製造した4-(3,3-ジメチルブチニル)-2-フェニルアミノーN-(2-スルファモイルフェニル)ベンズアミド300mg(067mmol)及び、4-ジメチルアミノピリジン180mg(1.47mmol)のテトラヒドロフラン(10ml)溶液に無水酢酸0.07ml(0.74mmol)を加え室温で1時間撹拌した後、溶媒を減圧下留去した。残留物に水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、硫酸水素カリウム水溶液及び飽和食塩水で順次専用し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒

EI-MS (m/z, %):551 (m+, 49),521 (30),295 (100),195 (48) 融点:223-224℃ 【0513】実施例80:N-[2-[4-(3,3-ジメチルブチニル)-2-フェニルアミノベンズアミド] ベンゼンスルホニル] ピバルアミド

[0514]

【化126】

(3H, m), 7. 32-7. 38 (3H, m), 7. 67 (1H, ddd, J=8Hz, 8Hz, 2Hz), 7. 75 (1H, d, J=8Hz), 7. 99 (1H, dd, J=8Hz, 2Hz), 8. 15 (1H, br-s), 8. 50 (1H, dd, J=8Hz, 2Hz) 9. 519 (1H, s), 10, 17 (1H, s) IR (ν, cm⁻¹, KBr): 2224, 1714, 1652, 1594, 1580, 1564, 1530, 1498

EI-MS(m/z, %):531(m+, 85), 175(100), 260(53)

融点:218-219℃

【 0517】実施例81:N-[2-[4-(3,3-ジメチルブチニル)-2-フェニルアミノベンズアミド] ベンゼンスルホニル] アセトアミド

【0518】 【化127】

を減圧下留去した。残留物をシリカゲルクロマトグラフィーで精製して、標記化合物235mg (収率72.0%)を得た。

[0520] NMR (CDC1₃) δ : 1. 28 (9 H, s), 2. 04 (3H, s), 6. 85 (1H, d d, J=8Hz, 2Hz), 7. 07 (1H, dd, J=8Hz, 8Hz), 7. 22-7. 29 (3H, m), 7. 31-7. 39 (3H, m), 7. 66 (1H, ddd, J=8Hz, 8Hz, 2Hz), 7. 73 (1H, d, J=8Hz), 7. 99 (1H, dd, J=8Hz), 9. 9 (1H, dd, J=8Hz), 9. 9

=8Hz, 2Hz), 8. 26 (1H, br-s), 8. 55 (1H, dd, J=8Hz, 2Hz) 9. 49 (1H, s), 10, 24 (1H, s) IR (ν , cm⁻¹, KBr): 2224, 1730, 1 658, 1582, 1556, 1538, 1498, 1 470, 1442, 1418, 1336, 1270 EI-MS (m/z, %): 489 (m+, 73), 2 75 (100), 260 (70)

【0523】窒素気流下、実施例73で製造した2-フェニルアミノー4-フェニルエチニルーN-(2-スルファモイルフェニル)ベンズアミド500mg(1.07mmo1)及び、4-ジメチルアミノピリジン289mg(2.36mmo1)のテトラヒドロフラン(10m1)溶液にクロロ炭酸イソブチル0.15m1(1.18mmo1)を加え室温で1時間撹拌した後、溶媒を減圧下留去した。残留物に水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、硫酸水素カリウム水溶液及び飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。残留物をシリカゲルクロマトグラフィーで精製して、標記化合物455mg(収率75.0%)を得た。

(0524) NMR (δ , CDC1₃): 0.83 (6 H, d, J=7Hz), 1.80-1.90 (1H, m), 3.85 (2H, d, J=7Hz), 6.98 (1H, dd, J=8Hz, 2Hz), 7.10 (1 H, ddd, J=8Hz, 8Hz, 2Hz), 7.24

【0527】窒素気流下、2-ブチルアミノ-4-(3,3-ジメチルブチニル)-N-(2-スルファモイルフェニル)ベンズアミド300mg(0.70mm o1)及び、4-ジメチルアミノピリジン189mg(1.55mmo1)のテトラヒドロフラン(10m1)溶液に無水酢酸0.07m1(0.74mmo1)を加え室温で1時間撹拌した後、溶媒を減圧下留去した。残留物に水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層

融点:208-209℃

【0521】実施例82: N-[2-[(2-メチルプロピルオキシカルボニルアミノ)スルフォニル]フェニル]2-フェニルアミノ-4-フェニルエチニルベンズアミド

【0522】 【化128】

-7. 31 (4H, m), 7. 32-7. 39 (4H, m), 7. 47-7. 55 (3H, m), 7. 60 (1H, br-s), 7. 68 (1H, ddd, J=8Hz, 8Hz, 2Hz), 7. 76 (1H, d, J=8Hz), 8. 03 (1H, dd, J=8Hz, 2Hz), 8. 61 (1H, dd, J=8Hz, 2Hz), 9. 57 (1H, s), 10. 27 (1H, s)

IR (\nu, cm^{-1}, KBr): 2212, 1716, 1674, 1582, 1556, 1516, 1472, 1424, 1356, 1226

FAB-MS (m/z, %):566 (M-H, 2 3), 265 (100)

融点:155-156℃

【0525】実施例83:N-[2-[2-ブチルアミ ノ-4-(3,3-ジメチルブチニル)ベンズアミド] ベンゼンスルホニル]アセトアミド

【0526】 【化129】

を水、硫酸水素カリウム水溶液及び飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。残留物をシリカゲルクロマトグラフィーで精製して、標記化合物 250 mg(収率 76.0%)を得た。【0528】 NMR(δ , CDC 1_3): 0.96(3 H, t, J=7Hz), 1.33(9H, s), 1.44-1.56(2H, m), 1.63-1.70(2 H, m), 2.04(3H, s), 3.18(2H,

t, J=7Hz), 6. 66 (1H, dd, J=8Hz, 2Hz), 6. 72 (1H, d, J=2Hz), 7. 24 (1H, ddd, J=8Hz, 8Hz, 2Hz), 7. 61 (1H, dd, J=8Hz), 7. 65 (1H, ddd, J=8Hz, 8Hz, 2Hz), 7. 81 (1H, br-s), 8. 01 (1H, dd, J=8Hz, 2Hz), 8. 20 (1H, br-s), 8. 48 (1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 10. 02 (1H, s)

IR(ν , cm⁻¹, KBr):3392, 3196, 2 972, 2932, 2872, 2228, 1736, 1

【0531】窒素気流下、実施例73で製造した2-フェニルアミノー4-フェニルエチニルーN-(2-スルファモイルフェニル)ベンズアミド548mg(1.18mmol)及び、4-ジメチルアミノピリジン316mg(2.60mmol)の酢酸エチル(10ml)溶液にクロロ炭酸フェニル0.18ml(1.42mmol)を加え室温で1時間撹拌した。反応溶液を硫酸水素カリウム水溶液及び飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。残留物をエーテルで洗浄して、標記化合物520mg(収率75.0%)を得た。

[0532] NMR (CDC I_3) δ : 6. 96 (1 H, dd, J=8Hz, 2Hz), 7, 00-7. 04 (2H, m), 7. 11 (1H, dd, J=8Hz, 8 Hz), 7. 18-7. 38, (11H, m), 7. 4 5 (1H, d, J=2Hz), 7. 49-7. 53 (2 H, m), 7. 68-7. 74 (2H, m), 7. 82 (1H, br-s), 8. 09 (1H, dd, J=8H

z, 2Hz), 8.63 (1H, dd, J=8Hz, 1 Hz), 9.50 (1H, s), 10.23 (1H, s)

640, 1598, 1584, 1564, 1530, 1

474, 1444, 1348, 1290, 1236, 1

EI-MS(m/z, %):489(m+, 73), 2

【0529】実施例84:2-フェニルアミノ-4-フ

ェニルエチニルーNー [2-[(フェニルオキシカルボ

ニルアミノ) スルフォニル] フェニル] ベンズアミド

212, 1154, 854, 766

75 (100), 260 (70)

融点:155-156℃

[0530]

【化130】

IR (ν, cm⁻¹, KBr): 3392, 3064, 2 864, 2216, 1748, 1646, 1582, 1 560, 1528, 1498, 1476, 1442, 1 420, 1360, 1320, 1288, 1226, 1 198, 1162, 1128, 898, 754 FAB-MS (m/z, %): 586 (M-H, 2 2), 451 (100)

融点:146-147℃

【0533】実施例85:2-フェニルアミノ-4-フェニルエチニル-N-[2-[[(2-メチルプロピルアミノ)カルボニルアミノ]スルホニル]フェニル]ベンズアミド

[0534]

【化131】

【0535】実施例84で製造した2-フェニルアミノ

-4-フェニルエチニル-N-[2-[(フェニルオキ

シカルボニルアミノ)スルフォニル]フェニル]ベンズアミド105mg(0.18mmol)及び、イソブチルアミン0.04ml(0.36mmol)のベンゼン(5ml)溶液を2時間加熱還流した。反応溶液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、硫酸水素カリウム水溶液及び飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。残留物をアセトニトリルで再結晶して、標記化合物70mg(収率69.0%)を得た。

[0536] NMR (CDC l_3) δ : 0.83 (6 H, d, J=7Hz), 1.64-1.71 (1H, m), 2.91 (2H, dd, J=7Hz, 6Hz), 6.23 (1H, br-S), 6.94 (1H. dd, J=8Hz, 2Hz), 7.10 (1H, ddd, J=8Hz, 8Hz, 1Hz), 7.21-7.28 (3 H, m), 7.32-7.40 (5H, m), 7.45 (1H, d, J=2Hz), 7.48-7.53 (2 H, m), 7.66 (1H, ddd, J=8Hz, 8Hz, 2Hz), 7.69 (1H, d, J=8Hz),

7. 88 (1H, dd, J=8Hz. 2Hz), 8. 3 6 (1H, br-s), 8. 56 (1H, dd, J=8 Hz, 1Hz), 9. 56 (1H, s), 10. 00 (1H, s)

IR (ν , cm⁻¹, KBr): 3392, 3268, 3 064, 2960, 2932, 2220, 1682, 1 658, 1580, 1554, 1530, 1498, 1 472, 1442, 1418, 1344, 1320, 1 288, 1224, 1152, 752

FAB-MS (m/z, %): 565 (M-H, 16), 265 (100)

融点:183-184℃

【0537】実施例86:N-[2-[[(シクロヘキシルアミノ)カルボニルアミノ]スルホニル]フェニル]2-フェニルアミノ-4-フェニルエチニルベンズアミド

【0538】 【化132】

$$\begin{array}{c|c}
 & H \\
 & N - SO_2 \\
 & N \\$$

$$\begin{array}{c|c}
H & H & SO_2 & B \\
N & N & SO_2 & R & M
\end{array}$$

【0539】実施例84で製造した2-フェニルアミノー4-フェニルエチニルーNー[2-[(フェニルオキシカルボニルアミノ)スルフォニル]フェニル]ベンズアミド200mg(0.34mmol)及び、シクロヘキシルアミン0.09ml(0.75mmol)のベンゼン(5ml)溶液を2時間加熱還流した。反応溶液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、硫酸水素カリウム水溶液及び飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。残留物をアセトニトリルで再結晶して、標記化合物136mg(収率67.0%)を得た。

[0540] NMR (δ , CDC1 $_3$): 1.06 (2 H, m), 1.20-1.28 (2H, m), 1.45-1.70 (4H, m), 1.75-1.85 (2H, m), 3.45-3.55 (1H, m), 6.00 (1 H, br-S), 6.96 (1H, dd, J=8Hz, 2Hz), 7.11 (1H, ddd, J=8Hz, 8Hz, 1Hz), 7.24-7.30 (5H, m), 7.32-7.40 (4H, m), 7.46 (1H, d, J

= 2Hz), 7. 49-7. 53 (2H, m), 7. 6 4-7. 74 (3H, m), 7. 89 (1Hdd, J= 8Hz, 2Hz), 8. 57 (1H, dd, J=8H z, 1Hz), 9. 55 (1H, s), 10. 03 (1 H, s)

IR (ν , cm⁻¹, KBr): 3400, 3316, 3 240, 2940, 2856, 2212, 1686, 1 662, 1584, 1556, 1530, 1498, 1 470, 1444, 1422, 1338, 1284, 1 252, 1218, 1154, 1128, 1028, 7

FAB-MS (m/z, %): 591 (M-H, 9), 311 (100)

融点:188-189℃

【 0541】実施例87:2-フェニルアミノー4-フェニルエチニル-N-[2-[(ピペリジノカルボニルアミノ)スルホニル]フェニル]ベンズアミド

[0542]

【化133】

$$\begin{array}{c|c}
 & H \\
 & N - SO_2 \\
 & H \\
 & H \\
 & H
\end{array}$$

$$\bigcap_{0}^{H} \bigcap_{N-SO_{2}}^{H} \bigcap_{0}^{H}$$

【0543】実施例84で製造した2-フェニルアミノー4-フェニルエチニルーN-[2-[(フェニルオキシカルボニルアミノ)スルフォニル]フェニル]ベンズアミド200mg(0.34mmol)及び、ピペリジン0.07ml(0.75mmol)のベンゼン(5ml)溶液を2時間加熱還流した。反応溶液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、硫酸水素カリウム水溶液及び飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。残留物をアセトニトリルで再結晶して、標記化合物94mg(収率50.0%)を得た。

[0544] NMR (δ , CDC1 $_3$):1.55 (6 H, br-S), 3.32 (4H, br-S), 6.9 8 (1H, dd, J=8Hz, 2Hz), 7.08 (1 H, ddd, J=8Hz, 8Hz, 1Hz), 7.24 -7.30 (5H, m), 7,31-7.39 (4H, m), 7.47-7.57 (3H, m), 7.64 (1 H, ddd, J=8Hz, 8Hz, 2Hz), 7.90

(1H, d, J=8Hz), 8.00 (1H, dd, J=8Hz. 2Hz), 8.49 (1H, dd, J=8Hz, 1Hz), 9.64 (1H, s), 10.53 (1H, s)

IR (ν , cm⁻¹, KBr): 3268, 2940, 2 860, 2212, 1682, 1660, 1582, 1 562, 1536, 1498, 1478, 1442, 1 422, 1316, 1286, 1256, 1228, 1 160, 752

FAB-MS (m/z, %): 577 (M-H, 100), 265 (66)

融点:163-164℃

【0545】実施例88:N-[2-[[(4-メチル ピペラジニル)カルボニルアミノ]スルホニル]フェニ ル]2-フェニルアミノー4-フェニルエチニルベンズ アミド

【0546】 【化134】

$$\begin{array}{c|c}
 & H \\
 & N \\$$

$$\begin{array}{c|c} \text{Me-N} & \text{H} & \text{SO}_2 & \text{H} \\ 0 & \text{N} & \text{SO}_2 & \text{H} \\ \end{array}$$

【0547】実施例84で製造した2ーフェニルアミノー4ーフェニルエチニルーNー[2ー[(フェニルオキシカルボニルアミノ)スルフォニル]フェニル]ベンズアミド160mg(0.27mmol)及び、1ーメチルピペラジン0.07ml(0.75mmol)のベンゼン(5ml)溶液を2時間加熱還流した。反応溶液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、硫酸水素カリウム水溶液及び飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。残留物をアセトニトリルで再結晶して、標記化合物130mg

(収率81.0%)を得た。

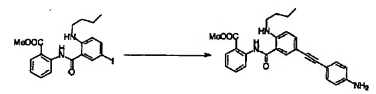
[0548] NMR (δ , CDC1 $_3$): 2. 23 (4 H, br-s), 3. 44 (4H, br-s), 6. 8 4 (1H, d, J=8Hz), 6. 94-7. 04 (2 H, m), 7. 16 (2H, d, J=8Hz), 7. 2 1-7. 30 (6H, m), 7. 34-7. 44 (4 H, m), 7. 76 (1H, d, J=8Hz), 7. 9 3 (1H, br-s), 8. 33 (1H, d, J=8Hz), 9. 56 (1H, s), 10. 39 (1H, s) IR (ν , cm⁻¹, KBr): 3316, 3056, 2

940, 2856, 2800, 2212, 1660, 1590, 1556, 1536, 1498, 1464, 1442, 1420, 1320, 1292, 1266, 1226, 1142, 1106, 756
FAB-MS (m/z, %): 592 (M-H, 62), 197 (100)

融点:181-182℃

【0549】参考例44:2-[(4-アミノ)フェニルエチニル-2-ブチルアミノベンズアミド] 安息香酸メチル

【0550】 【化135】



【0551】2-(2-ブチルアミノ-5-ヨードベンズアミド) 安息香酸メチル300mg(0.66mmol)のジエチルアミン(12ml)及びテトラヒドロフラン(5ml)の混合溶液に4-エチニルアニリン200mg(1.72mmol)、ジクロロビストリフェニルホスフィンパラジウム23mg(0.03mmol)及びヨウ化銅12mg(0.06mmol)を加え、室温で20時間撹拌した後、溶媒を減圧下留去した。残留物に水を加えた後、酢酸エチルで抽出した。有機層を水及び飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。残留物をシリカゲルクロマトグラフィーで精製し、標記化合物270mg(収率92.6%)を得た。

[0552] NMR (δ , CDC1₃): 0.97 (3 H, t, J=7Hz), 1.42-1.52 (2H,

m), 1.64-1.72(2H, m), 3.18-3.22(2H, m), 3.78(2H, s), 3.97(3H, s), 6.63(2H, d, J=8Hz), 6.68(1H, d, J=9Hz), 7.08-7.14(1H, m), 7.33(2H, d, J=8Hz), 7.46(1H, dd, J=9, 2Hz), 7.55-7.61(1H, m), 7.88(1H, d, J=2Hz), 7.95(1H, t, J=5Hz), 8.07(1H, dd, J=8, 1Hz), 8.66-8.72(1H, d, J=8Hz), 11.71(1H, s)【0553】実施例89:2-[(4-アミノ)フェニルエチニル-2-ブチルアミノベンズアミド]安息香酸【0554】【化136】

HOOCE HIND HOOCE HIND

【0555】参考例44で製造した2-[(4-アミノ)フェニルエチニルー2ーブチルアミノベンズアミド]安息香酸メチル270mg(0.61mmol)のジオキサン(20ml)溶液に1M-水酸化ナトリウム水溶液3mlを加え、室温で24時間撹拌した。反応溶液に1M-塩酸を加え、酸性にした後、酢酸エチルで抽出した。有機層を水及び飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。残留物を酢酸エチルーへキサンにて再結晶し、標記化合物170mg(収率65.2%)を得た。

[0556] NMR (δ , CDC1 $_3$):0.98(3 H, t, J=7Hz), 1.43-1.54(2H, m), 1.64-1.74(2H, m), 3.21(2 H, t, J=7Hz), 6.57(2H, d, J=8Hz), 6.69(1H, d, J=9Hz), 6.97-

7. 04 (1H, m), 7. 33 (2H, d, J=8Hz), 7. 47 (1H, dd, J=9, 2Hz), 7. 57-7. 64 (1H, m), 7. 88 (1H, d, J=2Hz), 8. 01 (1H, dd, J=8, 1Hz), 8. 78 (1H, d, J=8Hz), 11. 68 (1H, s)

IR (ν , cm⁻¹, KBr): 3396, 1652, 1592, 1528, 1224, 764 FAB-MS (m/z, %): 426 (M-H, 10

0)

融点:190 分解

【0557】参考例45:2-(2-クロロ-5-フェニルエチニルベンズアミド) 安息香酸エチル

【0558】

【化137】

【0559】2-クロロー5-フェニルエチニル安息香 酸2.8g(10.91mmol)の無水ベンゼン(2 Oml)溶液に塩化チオニル2. Oml及びN, N-ジ メチルホルムアミド数滴を加え、1時間加熱還流した 後、溶媒を減圧下留去した。残留物を酢酸エチル(20 m1)に溶解し、これを氷冷下炭酸カリウム2.3g (16.36mmol)、2-アミノ安息香酸エチル 1.6ml(10.91mmol)の水(20ml)及 び酢酸エチル(10)の混合溶液に滴下し、室温で18 時間撹拌した。有機層を分離し、水層を酢酸エチルで抽 出した。有機層を水及び飽和食塩水で順次洗浄し、無水 硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。残留 物をシリカゲルクロマトグラフィーで精製し、標記化合 物4.12g (収率93.5%)を得た。

[0560] NMR (δ , CDC l_3): 1.40(3 H, t, J=7Hz), 4.37 (2H, q, J=7Hz), 7. 14-7. 20 (1H, m) 7. 34-7. 40(3H, m), 7. 45(1H, d, J=8H)z), 7. 50-7. 58 (3H, m), 7. 60-7. 66 (1H, m), 7. 80 (1H, d, J=2Hz), 8. 10 (1H, dd, J=8, 1Hz), 8. 88 (1H, d, J=8Hz), 11.57 (1H, s)

【0561】参考例46:2-(2-クロロ-5-フェ ニルエチニルベンズアミド) 安息香酸 [0562]

【化138】

【0563】参考例45で製造した2-(2-クロロー 5-フェニルエチニルベンズアミド) 安息香酸エチル 4. 12g(10.20mmol)のエタノール(20 ml)溶液に1M-水酸化ナトリウム水溶液30mlを 加え、3時間加熱還流した。反応溶液に1M-濃塩酸を 加え、酸性にした後、酢酸エチルで抽出した。有機層を 水及び飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで 乾燥後、溶媒を減圧下留去した。残留物を酢酸エチルー ヘキサンにて再結晶し、標記化合物3.26g(収率8 5.0%)を得た。

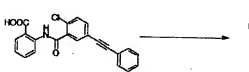
[0564] NMR $(\delta, CDC1_3): 7.14-$

7. 20 (1H, m), 7. 33-7. 38 (1H, d, J=8Hz), 7.50-7.58(3H, m), 7.64-7.70(1H, m), 7.81(1H, d, J=2Hz), 8.12(1H, dd, J=8, 1 Hz), 8.98(1H, d, J=8Hz), 11.3 9(1H, s)

【0565】実施例90:2-[(2-ジメチルアミ ノ) エチルアミノー5ーフェニルエチニルベンズアミ ド]安息香酸

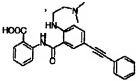
[0566]

【化139】



【0567】参考例46で製造した2-(2-クロロ-5-フェニルエチニルベンズアミド) 安息香酸エチル 0.90g(2.39mmol)のN, N-ジメチルエ チレンジアミン(8m1)溶液に炭酸カリウム0.40 g (2.87mmol)及び5wt.%の活性化銅を加 え、封管中180℃で3時間加熱撹拌した後、室温まで 冷却した。反応溶液に1M-塩酸を加え、酢酸エチルで 抽出した。有機層を水及び飽和食塩水で順次洗浄し、無 水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。残 留物をシリカゲルクロマトグラフィーで精製し標記化合 物0.42g(収率41.1%)を得た。

[0568] NMR $(\delta, DMSO-d6): 2.83$



(6H, s), 3. 29 (2H, t, J=7Hz), 3. 64-3. 74 (2H, m), 6. 98 (1H, d, J=9Hz), 7. 19-7. 26 (1H, m), 7. 40-7. 46 (3H, m), 7. 49-7. 55 (2H, m), 7. 58 (1H, dd, J=9, 2H)z), 7.62-7.68(1H, m), 7.91(1 H, d, J=2Hz), 7. 94-8. 00 (1H, m), 8. 04 (1H, dd, J=8, 1Hz), 8. 53(1H, d, J=8Hz), 11.98(1H,

IR $(\nu, cm^{-1}, KBr) : 2208, 1680, 1$ 660, 1592, 1530, 1228, 754

FAB-MS (m/z, %): 426 (M-H, 10)

融点:181-183℃

【0569】薬理試験1:ACC阻害活性の測定

1. ACCの精製

12週齢の雄性SD系ラットを2日間絶食後、高ショ糖 食(67%sucrose, 17.1%casein, 9.8%cellulose, 5%salt, 0.1% choline chloride, 1%vitami ns)を2日間与え、エーテル麻酔下に断頭、放血を行 った後、速やかに肝臓を取り出した。氷冷した緩衝液A (225mM mannitol, 75mM sucr ose, 10mM Tris/HCl(pH7.5), 0.05mM EDTA-2Na,5mM potas sium citrate, 2.5mM MnCl₂, 10mg/l aprotinin, 10mg/l 1 eupeptin, 10mg/l antitryps in)中でこの肝臓を細切し、水分を除去した後、5m 1/gになるように緩衝液Aを加え、ポリトロンホモジ ナイザーで4分間ホモジナイズした。これを、1,00 0gで10分間遠心分離した後、上清を17,000g で10分間高速遠心分離した。

【0570】得られた上清を35%になるように硫酸ア ンモニウムを加え、45分間攪拌して、17,000g で10分間高速遠心分離した。得られた沈殿に100m 1の緩衝液B(100mM Tris/HC1(pH 7.5), 0.5M NaCl, 1mM EDTA-2 Na, O. 1mM DTT, 10%glycerol, 10mg/l aprotinin, 10mg/l l eupeptin, 10mg/l antitryps in)を加え、40,000gで20分間超遠心分離を 行い、上清を150倍容の緩衝液C(100mM Tr is/HC1(pH7.5), 0.5M NaCl, 1 mM EDTA-2Na, 0. 1mM DTT, 10% glycerol)で一晩透析し、5μM径のフィルタ ーで沪過を行った。沪液をビオチンアフィニティーカラ ムにアプライし、緩衝液Bで洗浄した後に、5mMビオ チンを含む緩衝液BでACCを溶出した。

【0571】2.ACC阻害活性の測定 前記実施例で製造した化合物をそれぞれDMSOに溶解 しガラスバイアルに入れ、250μlのACCを含む試 薬 $1(40\,\text{mM} \ \text{Tris/HCl}(pH7.5), 40\,\text{mM} \ \text{MgCl}_2$, $40\,\text{mM} \ \text{sodium} \ \text{cit}$ rate, $2\,\text{mM} \ \text{DTT}$, $100\,\mu\text{g/ml} \ \text{fat}$ ty acid free BSA) ϵ mえ、 $37\,\text{C}$ で $30\,\text{分間恒温槽で加温し、水冷後に} 74\,\text{kBq} \text{oNaH}$ $^{14}\text{CO}_3\epsilon 20\,\mu\text{losix} 2(40\,\text{mM} \ \text{Tris})$ $^{14}\text{Co}_3\epsilon 20\,\mu\text{losix} 2(40\,\text{mM} \ \text{losix} 2(40\,\text{mM} \$

【0572】薬理試験2:細胞内脂肪酸合成に対する阻害活性(FA生合成阻害活性)合成の測定

前記実施例で製造した化合物をそれぞれDMSOで溶解 し、実験培養液 (DMEM, O. 05μg/mlIns ulin, 0. 1mg/mlglucose, 18. 5 kBq/m1 [14C] -glucose) に添加した。 0. 75×10⁶ cells/mlに調製した。またH epG2細胞を、12wellplateに1ml/w e 1 1 で播種し、5%CO2, 37℃で一晩培養後(培 溶液: DMEM、4.5g/ml、グルコース、10% FBS)の細胞をPBS(一)緩衝液にて2度洗浄し、 実験培養液を0.5m1/wellで添加した後、5% CO2, 37℃で3時間培養した。培養後、氷冷したP BS(一)緩衝液で細胞を2度洗浄し、かきとった細胞 の脂質を脂質抽出液(クロロホルム:メタノール=2:. 1)にて抽出した。抽出物にエタノール2.5mlおよ び33%水酸化カリウム0.1mlを加えて70℃で1 時間湯浴した。この反応物から再び脂質を抽出し、抽出 物をシリカゲル薄層板に適用した。これを展開液(ヘキ サン: ジエチルエーテル: 酢酸= 80:20:1) にて 展開後、脂肪酸のヨウ素発色部位を採取し、その放射能 を液体シンチレーションカウンターにて測定した。各化 合物の阻害活性% (3.0×10⁻⁵ M) を求めた。その 結果を表1に示す。

[0573]

【表1】

実施香号	列 化合物名	ACC阻害活性(%) (5.6×10 ⁻⁸ M)	FA合成阻害 (%) (3.0×10 ⁻⁵ M)
7	2 - (4 -ベンジルオキシ- 2 - フェニルアミノベンズア ミド)安息香酸	22.8	92.3
8	2- (2-フェニルアミノ- 4-フェニルエチニルベンズ アミド) 安息香酸	5 3. 7	76.2
9	2 - [4 - フェニルエチニル - 2 - (3 - トリフルオロメ チルフェニルアミノ) ベンズ アミド] 安息香酸	61.3	66.5
15	2 - (2 -ヘキシルアミノ- 4 -フェニルエチニルベンズ アミド) 安息香酸	40.2	3 4. 9
16	2 - (2 - ベンジルアミノ- 4 - フュニルエチニルベンズ アミド) 安息香酸	57.8	5 1. 2
2 1	2 - (2 - n - オクチルアミ ノベンズアミド)安息香酸	41.5	3 7. 2
2 2	2-(2-n-デシルアミノ ベンズアミド) 安息香酸	37.3	3 6. 0
3 0	2 - (2, 6 - ジヘキシルア ミノベンズアミド) 安息香酸	38.4	91. 6
3 1	2- [4-フェニルエチニル -2- (3-フェニルプロピ ルアミノ) ベンズアミド] 安 息香酸	93.7	50.5
3 3	2 ~ (2 ~ プチルアミノー 4 ~ フェニルエチニルベンズア ミド)安息香酸	77.2	62.5
3 5	2- [5-フェニルエチニル -2- (3-フェニルプロピル) アミノベンズアミド] 安 息香酸	69.0	54.9
3 6	2-(2-フェニルアミノ- 5-フェニルエチニルベンズ アミド)安息香酸	87.8	8 2. 8
3 7	2 - (2 - メチルアミノ-4 -フェニルエチニルベンズア ミド)安息香酸	41.7	78.6
	ミト)女息脊配		

[0574]

【表2】

表しのつづき

実施例 番号	化合物名	ACC阻害活性(%) (5.6×10 ⁻⁶ M)	F A 合成阻害(%) (3.0×10 ⁻⁵ M)
10	2 - [2-プチルアミノ-5 - (4-ニトロフェニル) エ チニルベンズアミド] 安息香酸	69. 9 t	80.5
4 1	2- [2-プチルアミノ-5 - (4-シアノフェニル)エ チニルベンズアミド] 安息香酸	8 0 . 5	85.3
4 2	2 - [2-ブチルアミノー5 - (4-ヒドロキシフェニル) エチニルベンズアミド] 安 息香酸	92.5	54.7
4 3	2 - (2 - メチルアミノ-5 -フェニルエチニルベンズア ミド)安息香酸	7 9. 0	97.3
4 4	2 - (2 - エチルアミノー5 ーフェニルエチニルベンズア ミド)安息香酸	86.5	98.3
4.5	2 - (2 - プロピルアミノー 5 - フェニルエチニルベンズ アミド) 安息香酸	87.6	95.0
46	2 - (2 - プチルアミノー5 - フェニルエチニルベンズア ミド)安息香酸	79.8	85.7
4 7	5 - クロロー 2 - (4 - ベン ジルオキシー 2 - フェニルア ミノベンズアミド)安息香酸	73.1	77.6
4 9	3 - (4 -ベンジルオキシー 2 - フェニルアミノベンズア ミド) - 2 - ナフタレンカル ボン酸	7 5. 2	56.6
5 2	2 - (4 - ベンジルオキシー 2 - フェニルアミノベンズア ミド) - 5 - ヒドロキシ安息 香酸	49.4	25. 2
5 3	5-クロロ-2-(2-フェ ニルアミノ4-フェニルエチ ニルベンズアミド)安息香酸	84.1	64.4
5 5	3 - (2 - フェニルアミノー 4 - フェニルエチニルベンズ アミド) - 2 - ナフタレンカ ルボン酸	58.9	42.4

【0575】

表1のつづき

実施 番号		ACC阻害活性(%) (5.6×10 ⁻⁰ M)	FA合成阻害 (%) (3.0×10 ⁻³ M)
5 6	5-メトキシ-2-(2-フェニルアミノ-4-フェニルエチニルベンズアミド) 安息 谷骸	76.3	53.6
5 7	5-メチルー2ー(2-フェ ニルアミノー4-フェニルエ チニルペンズアミド)安息各種	78. O	67.6
5 9	3 - (2 - フェニルアミノ〜 4 - フェニルエチニルベンズ アミド)チオフェンカルボン配	55. 1	8 5. 3
60	5 - プロモー 2 - (2 - フェ ニルアミノー 4 - フェニルエ チニルベンズアミド)安息香配	82.2	67. 1
6 1	1-(2-フェニルアミノ- 4-フェニルエチニルベンズ アミド)シクロヘキサンカル ボン酸	30.0	70.3
6 2	2- [4-(オクタン-1- イル) -2-フェニルアミノ フェニルアミノベンズアミド] 安息香酸	67.4	70.2
6 3	2- [4- (3.3-ジメチ ルプチニル) -2-フェニル アミノベンズアミド] 安息香酸	80.7	87.0
6 4	2- [2-フェニルアミノ- 4- (ペンタン-1-イル) ベンズアミド] 安息香酸	7 4. 1	87.2
6 5	2- [2-プチルアミノ-4 - (3.3-ジメチルプチニ ル)ペンズアミド] 安息香酸	4 8. 5	5 9. 6
6 6	2- [2-プチルアミノ-5 - (2-ピリジルエチニル) ベンズアミド] 安息香酸	47.8	72.2
6 7	2 - [2-プチルアミノ-5 - (2-チオフェニルエチニル) ペンズアミド] 安息香酸	5 6. 7	65.6
7 4	N-[2-(2-フェニルア ミノ-4-フェニルエチニル ベンズアミド) ベンゼンスル ホニル] ベンズアミド	5 2. 9	5 8. 6

[0576]

表1のつづき

実施例 番号	化合物名	ACC阻害活性(%) (5.6×10 ⁻⁸ M)	F A 合成阻害(%) (3 _. 0 × 1 0 ⁻⁵ M)
7 5	N-[2-(2-フェニルア ミノ-4-フェニルエチニル ベンズアミド) ベンゼンスル ホニル] -4-トリフルオロ メチルベンズアミド	26.0	14.6
7 6	N- [2-(2-フェニルア ミノ-4-フェニルエチニル ベンズアミド) ベンゼンスル ホニル] アセトアミド	87.5	69.4
77	N- [2-(2-フェニルア ミノ-4-フェニルエチニル ベンズアミド) ベンゼンスル ホニル] ヘキサンアミド	88. 1	84.9
7.8	N- [2-(2-フェニルア ミノ-4-フェニルエチニル ベンズアミド) ベンゼンスル ホニル] デカンアミド	5 9. 5	19.7
7 9	N- [2-(2-フェニルア ミノ-4-フェニルエチニル ベンズアミド) ベンゼンスル ホニル] ピパルアミド	8 3. 7	64.9
8 0	N-[2-[4-(3, 3- ジメチルプチニル)-2-フ ェニルアミノベンズアミド] ベンゼンスルホニル] ピバル アミド	49.7	67.7
8 1	N- [2- [4- (3, 3- ジメチルプチニル) -2-フ ェニルアミノベンズアミド] ベンゼンスルホニル] アセト アミド	28.0	84.4
8 2	N- [2- [(2-メチルプ ロピルオキシカルボニルアミ ノ) スルフォニル] フェニル] 2-フェニルアミノ-4- フェニルエチニルベンズアミ	91. 9 K	67.2

[0577]

フロントページの続き

295/14

333/24

333/38

【発明の効果】上記したように、本発明は心筋梗塞、脳梗塞、糖尿病等の成人病のリスクファクターとなる内臓脂肪症候群の治療に有効なACC活性阻害剤としての上

記一般式(I)で表される新規な芳香族アミド誘導体を 提供するものであり、その医療上の効果は多大なもので ある。

Z

295/14

333/24

333/38

(51) Int. Cl. ⁶	識別記号	FI
A 6 1 K 31/19		A 6 1 K 31/19
31/38		31/38
31/44		31/44
31/445	601	31/445 6 0 1
CO7C 255/58		C O 7 C 255/58
311/46		311/46
311/51		311/51
C O 7 D 213/56		C 0 7 D 213/56
213/80		213/80

(72)発明者 中村 隆

東京都中央区日本橋浜町2丁目62番5号 富士レビオ株式会社内